METHOD FOR
INCREASING THE CONTENT
OF
SULPHUR COMPOUNDS
AND IN PARTICULAR
OF
CYSTEINE,

. . .

METHIONINE AND GLUTATHIONE IN PLANTS AND PLANTS OBTAINED

Richard DeRose
Dominique Job
Michel Droux
-andAnne Lappartient

INTERNATIONAL APPLICATION

-with- Search Report

FOR

PCT/FR99/03179 filed December 17, 1999 -with- Twelve (12) Sheets of Drawings

PH-98/080 (5500*42)

Express Mall* mailing tabel number <u>FK21</u>9465165

Dete of Deposit - February 22 2000-

I hereby certify that this paper or fee is being deposited with the United States Postal Service "Express Mail Post Office to Assresso" service under 37CFR 1 10 on the dete undicated above and is addressed to the Assistant Commissioner for Patents, Washington, D.C. 20231

— Jean Marshall —

(Typed or printed name of person mailing

(Sporature of person mailing paper of fee)

Procédé pour augmenter la teneur en composés soufrés et notamment en cystéine, méthionine et glutathion chez les plantes et plantes obtenues

5

15

20

30

35

La méthionine est le premier acide aminé essentiel limitant chez les plantes, en particulier les légumineuses qui sont une des bases de l'alimentation animale. La cystéine, autre acide aminé soufré, n'est pas un acide aminé essentiel, mais peut être considérée comme un élément limitant pour la nutrition animale puisque la cystéine dérive, chez les animaux, de la méthionine. Dans le maïs, les acides aminés soufrés sont aussi des acides aminés limitant après la lysine et le tryptophane. En effet les protéines de réserve majoritaires des graines de ces plantes, sont pauvres en ces acides aminés. La surproduction de méthionine et de cystéine dans les graines des légumineuses (soja, luzerne, pois,...) et du maïs aura donc un impact considérable sur la qualité nutritionnelle de ces graines.

Jusqu'à présent, l'augmentation de la qualité nutritionnelle des aliments dérivés des graines de légumineuses a été obtenue par complémentation avec de la méthionine libre synthétisée chimiquement. Par exemple, les contenus moyens en méthionine + cystéine du soja et du pois sont de l'ordre de 20 mg par g de protéines. Ce contenu doit être augmenté à une valeur de l'ordre de 25 mg cystéine + méthionine/g de protéines pour couvrir les besoins alimentaires de l'homme adulte, et à une valeur de l'ordre de 48 mg de cystéine + méthionine/g de protéines pour couvrir ceux des porcs (De Lumen, B.O., Food Technology (1997) 51, 67-70).

Les techniques de caractérisation des protéines enrichies en acides aminés soufrés et la préparation de plantes transgéniques permettant l'expression de telles protéines, de manière à augmenter la teneur en acides aminés soufrés de ces plantes, et donc leur valeur nutritive pour l'alimentation animale, donc à diminuer l'apport en méthionine de synthèse, sont maintenant bien connus et décrites dans la littérature([1] Korit, A.A. & al., Eur. J. Biochem. (1991) 195, 329-334; WO 98/20133; WO 97/41239; WO 95/31554; WO 94/20828; WO 92/14822).

L'enrichissement en protéines à fortes teneurs en acides aminés soufrés par une telle approche reste toutefois limité à la capacité des cellules végétales et des plantes à produire lesdits acides aminés soufrés nécessaire à la sythèse de la protéine. En effet, les plantes sur-exprimant une protéine riche en méthionine et cystéine au niveau de leur graine, comme par exemple les lupins exprimant l'albumine 8S, présentent un taux en méthionine, cystéine libre et aussi glutathion inférieur aux plants témoins ([2] Tabe, L. & Droux, M., 4th Workshop on Sulphur Metabolim, sous presse).

De même, des peptides riches en acides aminés soufrés présentant une activité antifongique ou antibactérienne ont été identifiés (WO 97/30082, WO 99/02717, WO 9909184, WO 99/24594, WO 99/53053). L'expression de ces peptides dans les plantes

permet d'augmenter la capacité des dites plantes à résister à certaines agressions fongiques ou bactériennes. Là encore, la production de tels peptides dans les plantes reste limitée à la capacité des cellules végétales et des plantes à produire les aminés soufrés nécessaires à la synthèse de ces peptides. En effet, l'expression de ces peptides dans la cellule végétale se fait au détriment du stock de glutathion, considéré comme un réservoir pour la cystéine.

Or, on a constaté que le paramètre limitant d'une telle approche est bien lié à cette capacité à produire de la méthionine ou de la cystéine. Il est donc important de pouvoir modifier dans les plantes cette capacité à produire de la méthionine et de la cystéine en quantités suffisantes pour permettre la production de protéines hétérologues à haute teneur en acides aminés soufrés, c'est à dire de mettre en œuvre une stratégie moléculaire visant à augmenter les taux de cystéine et de méthionine chez les plantes, et plus particulièrement les plantes de culture d'intérêt agronomique.

10

15

20

25

30

Chez les plantes, la biosynthèse de méthionine est effectuée à partir de la cystéine, cette même cystéine étant impliquée dans la synthèse du glutathion.

Le glutathion est une forme de stockage du soufre réduit et représente 60 à 70% du soufre organique dans la cellule. Le glutathion joue un rôle important pour les plantes dans la résistance contre les stress oxydatifs et l'élimination des composés toxiques. Il participe ainsi à l'élimination des composés xénobiotiques: des métaux lourds (par exemple) via la formation des phytochélatines et des métallothionines; des herbicides, via l'activité glutathion S-transférase; qui sont toxiques pour la plante, et dans des mécanismes de défenses de la plante contre les micro-organismes. En augmentant la teneur en cystéine d'une plante, et par conséquence sa teneur en glutathion, il est alors possible de moduler la réponse de la plante aux différents stress cités ci-dessus.

Il existe donc à partir de la cystéine, deux voies métaboliques distinctes, l'une pour la préparation de la méthionine, l'autre pour la préparation du glutathion (**Figure** 1) et dont les différentes enzymes impliquées sont rappelées ci-après. Les activités SAT (E1) et OASTL (E2) sont à un carrefour métabolique entre l'assimilation de l'azote et du carbone organique (sérine) et du soufre inorganique (soufre réduit issue de la séquence d'assimilation et de réduction du sulfate, cadre grisé). La cystéine est ensuite incorporée dans les protéines, mais aussi participe à la synthèse du glutathion et de la méthionine. Pour ce dernier acide aminé, la synthèse de son squelette carbonée (O-phosphohomoserine) dérive de l'aspartate. L'aspartate est aussi le précurseur à la synthèse de la lysine, de la thréonine et de l'isoleucine. D'autre part est indiquée sur le schéma la présence d'une étape limitante potentielle pour la synthèse de la méthionine, par la régulation au niveau transcriptionnelle de la CGS (cystathionine γ -synthase) ([3] Giovanelli J. in Sulfur Nutrition and Sulfur Assimilation in Higher Plants, (1990) pp. 33-48; [4] Chiba Y. & al. (1999), Science, 286, 1371-1374). La méthionine est le

précurseur du SAM (S-adenosylméthionine) impliqué dans la plupart des réactions de méthylations, et du SMM (S-méthylméthionine) considéré comme une forme de transport et de stockage de la méthionine ([3]).

Chez les plantes les étapes finales de synthèse de la cystéine impliquent les deux enzymes suivantes :

E1) Sérine acétyltransférase (EC 2.3.1.30) (SAT):

Sérine + acétyl-Coenzyme A

O-acétylsérine + Coenzyme A

(ICA 2008) (OASTI)

E2) O-acétylsérine (thiol) lyase (EC 4.2.99.8) (OASTL):

O-acétylsérine + sulfide cystéine + acétate

La synthèse de la méthionine à partir de la cystéine implique une succession des trois enzymes suivantes :

E3) cystathionine y-synthase (EC 4.2.99.9) (CGS):

O-phosphohomosérine + cystéine cystathionine + Pi
Pi signifie phosphate inorganique.

15 E4) cystathionine β -lyase (EC 4.4.1.8) (CBL):

10

20

25

30

35

cystathionine + H₂O homocystéine + pyruvate + NH₄+

E5) méthionine synthase (EC 2.1.1.14) (MS):

homocystéine + 5-méthyltétrahydrofolate méthionine + tétrahydrofolate

La synthèse du glutathion à partir de la cystéine implique pour sa part une succession des deux enzymes suivantes :

E6) γ-glutamylcystéine synthéthase (EC 6.3.2.2)

glutamate + L-cystéine + ATP γ-glutamylcystéine + ADP + Pi

E7) glutathion synthéthase (EC 6. 3.2.3)

γ-glutamylcystéine + glycine + ATP glutathion+ ADP + Pi

Toutes ces enzymes ont été caractérisées et clonées chez les plantes ([5] Lunn, J.E. & al., Plant Physiol. (1990) 94, 1345-1352; [6] Rolland, N & al., Plant Physiol. (1992) 98, 927-935; [7] Droux, M. & al, Arch. Biochem. Biophys. (1992) 295, 379-390; [8] Rolland, N. & al., Arch. Biochem (1993) 300, 213-222; [9] Ruffet, M.L. & al., Plant Physiol. (1994) 104, 597 - 604; [10] Ravanel, S. & al., Arch. Biochem. Biophys. (1995) 316, 572 - 5584; [11] Droux, M.& al, Arch. Biochem. Biophys. (1995) 31, 585 - 595; [12] Ruffet, M.L. & al., Eur. J. Biochem. (1995) 227, 500 - 509; [13] Ravanel, S. & al., Biochem. J. (1996) 320, 383 - 392; [14] Ravanel, S. & al., Plant Mol. Biol. (1996) 29, 875 - 882; [15] Rolland, N. & al., Eur. J. Biochem. (1996) 236, 272 - 282; [16] Ravanel, S. & al., Biochem. J. (1998) 331, 639-648; [17] Droux, M &

al., Eur. J. Biochem. (1998) 255, 235-245; [18] May, M.J., Leaver, C.J., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1994) 91, 10059-10063; [19] Ullmann, P. & al., Eur. J. Biochem. (1996) 236, 662-669; [20] Eichel, J. & al., Eur. J. Biochem. (1995) 230, 1053-1058).

On sait que pour la synthèse de cystéine, les enzymes E1 et E2 sont présentes dans les trois compartiments de la cellule végétale, c'est-à-dire, les plastes, le cytosol et les mitochondries (5-6, 9, 12). Ces trois enzymes E1 sont dénommées SAT2 et SAT4 pour l'enzyme (putative) chloroplastique, SAT1 pour l'enzyme mitochondriale , SAT3 et SAT3' (SAT52) pour l'enzyme cytoplasmique. Ces attributions des localisations sont basée sur l'analyse des séquences.

Pour les enzymes de la synthèse de la méthionine, la situation est différente puisque les enzymes E3 et E4 sont exclusivement localisées dans les plastes (10-11, 13-14, 16), alors que l'enzyme terminale E5 est dans le cytosol (20).

10

20

25

30

35

Les enzymes associées à la voie de biosynthèse du glutathion sont pour leur part localisées à la fois dans le chloroplaste et le cytosol ([21] Hell, R. and Bergmann, L., Planta (1990) 180, 603-612).

L'enzyme E3, de la voie de synthèse de la méthionine, présente un $K_{\rm m}$ (concentration en substrat donnant la moitié de la vitesse maximum) de l'ordre de 200 μ M à 500 μ M pour la cystéine (10, 16, [22] Kreft, B-D. & al., Plant Physiol. (1994) 104, 1215-1220).

L'enzyme E6, de la voie de synthèse du glutathion, présente aussi un K_m élevé pour la cystéine, de l'ordre de 200 μ M [21].

On a maintenant constaté que l'enzyme serine acetyltransferase chloroplastique (Figure 2) et à un moindre niveau la SAT mitochondriale étaient inhibées par la cystéine, contrairement à l'enzyme cytoplasmique (Figure 2), cette inhibition constituant le facteur limitant essentiel de la synthèse de cystéine dans les cellules végétales, et en aval de la méthionine et du glutathion.

La présente invention consiste donc à augmenter le taux de cystéine et de méthionine synthétisées dans les compartiments cellulaires des cellules végétales, et notamment dans le compartiment chloroplastique. L'augmentation du taux de cystéine, précurseur soufré du glutathion et de la méthionine et ses dérivés, permet avantageusement d'augmenter le taux de méthionine et/ou de glutathion dans les cellules végétales et les plantes, et subséquemment d'améliorer la production de protéines, naturelles ou hétérologues, enrichies en acides aminés soufrés dans les cellules végétales et les plantes, de même que la tolérance des plantes aux différents stress régulés par le glutathion.

Cette augmentation selon l'invention est obtenue en surexprimant une Sérine acétyltransférase (SAT) dans les cellules végétales et les plantes.

La présente invention concerne donc un procédé pour augmenter la production de cystéine, glutathion, méthionine et leurs dérivés soufrés, par les cellules végétales et

les plantes, ledit procédé consistant à surexprimer une SAT dans les cellules végétales, et des plantes contenant les dites cellules végétales.

La SAT surexprimée peut être constituée par toute SAT, qu'elle soit d'origine végétale, notamment SAT2 ou SAT4, SAT1, SAT3 , SAT3' (SAT52), ou de toute autre origine, notamment bactérienne, sous une forme native ou mutée ou délétée d'un fragment, et fonctionnelle dans la synthèse de l' *O*-acétylserine.

Elle peut notamment être une SAT sensible à la cystéine, comme par exemple une SAT de plante, par exemple une SAT chloroplastique ou mitochondriale (SAT2, SAT4, SAT1), ou une SAT native d'origine bactérienne ([22] Nakamori & al., 1998, Appl. Environ. Microbiol., 64, 1607-1611; [23] Takagi H. & al., 1999, Febs Lett. 452, 323-327; [24], Mino K. & al., 1999, Biosci. Biotechnol. Biochem., 63, 168-179).

10

15

20

30

35

Elle peut aussi être une SAT insensible à la cystéine, comme par exemple une SAT de plante, par exemple une SAT cytoplasmique (SAT3), ou une SAT d'origine bactérienne mutée, rendue insensible à la cystéine par mutagénèse ([22] et [23], dont les contenus sont incorporés ici par référence), ou toute SAT de plantes mutée et fonctionnelle dans la synthèse de l'O-acétylsérine (le précurseur carboné pour la synthèse de la cystéine).

Selon un mode particulier de réalisation de l'invention, la SAT est une SAT d'Arabidopsis thaliana [12].

Selon un premier mode de réalisation de l'invention, la SAT est surexprimée dans le cytoplasme des cellules végétales. La SAT est soit une SAT cytoplasmique de plante, en particulier la SAT 3 (L34076) ou SAT3' ou SAT52 (U30298), représentée par la SEQ ID NO 1 ou la SEQ ID NO 2 respectivement, ou une SAT d'origine bactérienne telle que définie ci-dessus. La SAT surexprimée dans le cytoplasme peut également être une SAT de plante non cytoplasmique, par exemple une SAT chloroplastique ou mitochondriale. Ces SAT non cytoplasmiques de plante sont naturellement exprimées dans le cytoplasme sous la forme d'une protéine précurseur comprenant un signal d'adressage vers le compartiment cellulaire différent du cytoplasme dans lequel la SAT mature fonctionnelle est libérée. Pour surexprimer ces SAT fonctionnelles matures dans le cytoplasme, on les ampute de leur signal d'adressage. Dans ce cas, la protéine SAT surexprimée dans le cytoplasme est une SAT de plante non cytoplasmique amputée de son ou ses signaux d'adressage vers des compartiments cellulaires différents du cytoplasme.

Selon un mode particulier de réalisation de l'invention, la SAT non cytoplasmique amputée de son signal d'adressage est la SAT1' représentée par la SEQ ID NO 3

Selon un deuxième mode de réalisation de l'invention, la SAT est surexprimée dans les mitochondries. La protéine est avantageusement exprimée dans le cytoplasme sous la forme d'une protéine de fusion peptide signal/SAT, la SAT mature fonctionnelle

étant libérée à l'intérieur des mitochondries. Le peptide signal d'adressage mitochondrial est avantageusement constitué par au moins un peptide signal d'adressage mitochondrial d'une protéine végétale à localisation mitochondriale, comme le peptide signal de la sous unité β-F1 ATPase de tabac [[25] Hemon P. & al. 1990, Plant Mol. Biol. 15, 895-904], ou le peptide signal de la SAT1 représenté par les acides aminé 1 à 63 sur la SEO ID NO 4.

Selon un mode particulier de réalisation de l'invention, la SAT mitochondriale est la SAT1 (U22964) représentée par la SEQ ID NO 4.

Selon un troisième mode de réalisation de l'invention, la SAT est surexprimée dans les chloroplastes des cellules végétales.

10

15

20

25

La SAT sera exprimée dans les chloroplastes par tout moyen approprié, en particulier par tout moyen connu de l'homme du métier et largement décrit dans l'état de la technique.

Selon un mode particulier de réalisation de l'invention, la SAT est surexprimée dans les chloroplastes par intégration dans l'ADN chloroplastique d'un gène chimère comprenant une séquence d'ADN codant pour ladite SAT, sous le contrôle d'éléments de régulations en 5' et 3' fonctionnels dans les chloroplastes. Les techniques d'insertion de gènes dans les chloroplastes, comme les éléments de régulations appropriés à l'expression desdits gènes dans les chloroplastes sont bien connus de l'homme du métier, et notamment décrits dans les brevets et demandes de brevet suivants : US 5,693,507, US 5,451,513 et WO 97/32977.

Selon un autre mode particulier de réalisation de l'invention, la SAT est surexprimée dans le cytoplasme sous la forme d'une protéine de fusion peptide de transit/SAT, le peptide de transit ayant pour fonction d'adresser la SAT à laquelle il est fusionné vers les chloroplastes, la SAT mature fonctionnelle étant libérée à l'intérieur des chloroplastes après clivage au niveau de la membrane chloroplastique.

Dans ce cas, la SAT peut être une SAT chloroplastique d'origine végétale, comme la SAT2 ou la SAT4, représentée par la SAQ ID NO 5 ou 6 respectivement

La SAT peut également être une SAT cytoplasmique d'origine végétale ou une SAT d'origine bactérienne telles que définies précédemment. Dans les SAT cytoplasmique on entend également les SAT non cytoplasmiques amputées de leur signal d'adressage vers un compartiment différent du cytoplasme telles que définies précédemment.

Les peptides de transit, leurs structures, leurs modes de fonctionnement et leur utilisation dans la construction de gènes chimères pour l'adressage d'une protéine hétérologue dans les chloroplastes, ainsi que des peptides de transit chimères comprenant plusieurs peptides de transit sont bien connus de l'homme du métier et largement décrits dans la littérature. On citera notamment les demandes de brevet

suivants : EP 189 707, EP 218 571 et EP 508 909, et les références citées dans ces demandes de brevet, dont le contenu est incorporé ici par référence

Dans la protéine de fusion selon l'invention, la SAT peut être homologue ou hétérologue du peptide de transit. Dans le premier cas, la protéine de fusion est la protéine SAT2 ou la SAT4 exprimée naturellement dans les chloroplastes des cellules végétales. Dans le second cas, le peptide de transit peut être un peptide de transit d'une SAT2, représentée par les acides aminés 1 à 32 de la SEQ ID 5, ou le peptide de transit d'une SAT4, représenté par les acides aminés 1 à 30 de la SEQ ID NO 6, ou encore un peptide de transit d'une autre protéine à localisation plastidiale, notamment les peptides de transit définis ci-après. On entend par protéine à localisation plastidiale une protéine exprimée dans le cytoplasme des cellules végétales sous la forme d'une protéine de fusion peptide de transit/protéine, la protéine mature étant localisée dans le chloroplaste après clivage du peptide de transit.

Un peptide de transit d'EPSPS de plante est notamment décrit dans la demande de brevet EP 218 571, alors qu'un peptide de transit de ssu RuBisCO de plante est décrit dans la demande de brevet EP 189 707.

15

20

25

30

35

Selon un autre mode de réalisation de l'invention, le peptide de transit comprend également, entre la partie C-terminale du peptide de transit et la partie N-terminale de la SAT une partie de séquence de la partie mature N-terminale d'une protéine à localisation plastidiale, cette partie de séquence comprenant généralement moins de 40 acides aminés de la partie N-terminale de la protéine mature, de préférence moins de 30 acides aminés, plus préférentiellement entre 15 et 25 acides aminés. Un tel peptide de transit comprenant un peptide de transit fusionné à une partie de la partie N-terminale d'une protéine à localisation plastidiale est notamment décrit dans la demande de brevet EP 189 707, plus particulièrement pour le peptide de transit et la partie N-terminale de ssu RuBisCO de plante.

Selon un autre mode de réalisation de l'invention, le peptide de transit comprend également entre la partie C-terminale de la partie N-terminale de la protéine mature et la partie N-terminale de la SAT un deuxième peptide de transit d'une protéine végétale à localisation plastidiale. Préférentiellement, ce peptide de transit chimère comprenant l'association de plusieurs peptide de transit est un peptide de transit optimisé (OTP) constitué par la fusion d'un premier peptide de transit, avec une partie de séquence de la partie mature N-terminale d'une protéine à localisation plastidiale, laquelle est fusionnée avec un deuxième peptide de transit. Un tel peptide de transit optimisé est décrit dans la demande de brevet EP 508 909, plus particulierèrement le peptide de transit optimisé comprenant le peptide de transit de la ssu RuBisCO de tournesol, fusioné à un peptide constitué par les 22 acides aminés de la partie N-terminale de la ssu RuBisCO de maïs mature, fusioné au peptide de transit de la ssu RuBisCO de maïs.

La présente invention concerne également une protéine de fusion peptide de transit/SAT, dans laquelle la SAT définie plus haut est hétérologue du peptide de transit, et dans laquelle le peptide de transit est constitué par au moins un peptide de transit d'une protéine végétale naturelle à localisation plastidiale tel que défini ci-dessus.

5

10

15

20

25

30

35

La présente invention concerne également une séquence d'acide nucléique codant pour une protéine de fusion peptide de transit/SAT décrite ci-dessus. Selon la présente invention, on entend par "séquence d'acide nucléique" une séquence nucléotidique pouvant être de type ADN ou ARN, de préférence de type ADN, notamment double brin, qu'elle soit d'origine naturelle ou synthétique, notamment une séquence d'ADN pour laquelle les codons codant pour la protéine de fusion selon l'invention auront été optimisés en fonction de l'organisme hôte dans lequel elle sera exprimée, ces méthodes d'optimisations étant bien connues de l'homme du métier.

L'invention a encore pour objet l'utilisation d'une séquence d'acide nucléique codant pour une SAT selon l'invention définie précédemment, en particulier pour un adressage cytoplasmique, mitochondrial ou chloroplastique, dans un procédé pour la transformation des plantes, comme séquence codante permettant de modifier le contenu en cystéine, méthionine et dérivés, et glutathion des plantes transformées. Cette séquence peut bien entendu également être utilisée en association avec d'autre(s) gène(s) marqueur(s) et/ou séquence(s) codante(s) pour une ou plusieurs autres propriétés agronomiques.

La présente invention concerne également un gène chimère (ou cassette d'expression) comprenant une séquence codante ainsi que des éléments de régulation en position 5' et 3' hétérologues pouvant fonctionner dans un organisme hôte, en particulier les cellules végétales ou les plantes, la séquence codante comprenant au moins une séquence d'acide nucléique codant pour une SAT telle que définie précédemment.

Par organisme hôte, on entend tout organisme mono ou pluricellulaire, inférieur ou supérieur, dans lequel le gène chimère selon l'invention peut être introduit. Il s'agit en particulier de bactéries, par exemple *E. coli*, de levures, en particulier des genres *Saccharomyces* ou *Kluyveromyces*, *Pichia*, de champignons, en particulier *Aspergillus*, d'un baculovirus, ou de préférence des cellules végétales et des plantes.

Par "cellule végétale", on entend selon l'invention toute cellule issue d'une plante et pouvant constituer des tissus indifférenciés tels que des cals, des tissus différenciés tels que des embryons, des parties de plantes, des plantes ou des semences.

On entend par "plante" selon l'invention, tout organisme multicellulaire différencié capable de photosynthèse, en particulier monocotylédones ou dicotylédones, plus particulièrement des plantes de culture destinées ou non à l'alimentation animale ou humaine, comme le maïs, le blé, le colza, le soja, le riz, la canne à sucre, la betterave, le tabac, le coton, etc.

Les éléments de régulation nécessaires à l'expression de la séquence d'acide

nucléique codant pour une protéine de fusion selon l'invention sont bien connus de l'homme du métier en fonction de l'organisme hôte. Ils comprennent notamment des séquences promotrices, des activateurs de transcription, des séquences terminatrices, y compris des codons start et stop. Les moyens et méthodes pour identifier et sélectionner les éléments de régulation sont bien connus de l'homme du métier et largement décrits dans la littérature.

9

L'invention concerne plus particulièrement la transformation des plantes. Comme séquence de régulation promotrice dans les plantes, on peut utiliser toute séquence promotrice d'un gène s'exprimant naturellement dans les plantes en particulier un promoteur s'exprimant notamment dans les feuilles des plantes, comme par exemple des promoteurs dits constitutifs d'origine bactérienne, virale ou végétale ou encore des promoteurs dits lumière dépendants comme celui d'un gène de la petite sous-unité de ribulose- biscarboxylase/oxygénase (RuBisCO) de plante ou tout promoteur convenable connu pouvant être utilisé. Parmi les promoteurs d'origine végétale on citera les promoteurs d'histone tels que décrits dans la demande EP 0 507 698, ou le promoteur d'actine de riz (US 5,641,876). Parmi les promoteurs d'un gène de virus de plante, on citera celui de la mosaïque du choux fleur (CAMV 19S ou 35S), ou le promoteur du circovirus (AU 689 311).

10

20

25

30

35

On peut encore utiliser une séquence de régulation promotrice spécifique de régions ou de tissus particuliers des plantes, et plus particulièrement des promoteurs spécifiques des graines ([26] Datla, R.& al., Biotechnology Ann. Rev. (1997) 3, 269-296), notamment les promoteurs de la napine (EP 255 378), de la phaseoline, de la glutenine, de la zéine, de l'héliantinine (WO 92/17580), de l'albumine (WO 98/45460), de l'oélosine (WO 98/45461), de l'ATS1 ou de l'ATS3 (WO 99/20275).

Selon l'invention, on peut également utiliser, en association avec la séquence de régulation promotrice, d'autres séquences de régulation, qui sont situées entre le promoteur et la séquence codante, telles que des activateurs de transcription ("enhancer"), comme par exemple l'activateur de translation du virus de la mosaïque du tabac (TMV) décrit dans la demande WO 87/07644, ou du virus etch du tabac (TEV) décrit par Carrington & Freed.

Comme séquence de régulation terminatrice ou de polyadénylation, on peut utiliser toute séquence correspondante d'origine bactérienne, comme par exemple le terminateur nos d'*Agrobacterium tumefaciens*, ou encore d'origine végétale, comme par exemple un terminateur d'histone tel que décrit dans la demande EP 0 633 317.

La présente invention concerne également un vecteur de clonage et/ou d'expression pour la transformation d'un organisme hôte contenant au moins un gène chimère tel que défini ci-dessus. Ce vecteur comprend outre le gène chimère ci-dessus, au moins une origine de réplication. Ce vecteur peut être constitué par un plasmide, un cosmide, un bactériophage ou un virus, transformés par l'introduction du gène chimère

10

selon l'invention. De tels vecteurs de transformation en fonction de l'organisme hôte à transformer sont bien connus de l'homme du métier et largement décrits dans la littérature. Pour la transformation des cellules végétales ou des plantes, il s'agira notamment d'un virus qui peut être employé pour la transformation des plantes développées et contenant en outre ses propres éléments de réplication et d'expression. De manière préférentielle, le vecteur de transformation des cellules végétales ou des plantes selon l'invention est un plasmide.

Pour la transformation des organismes hôtes, le gène chimère selon l'invention peut être employé en association avec un gène marqueur de sélection, soit dans un même vecteur, les deux gènes étant associés de manière convergente, divergente ou colinéaire, ou encore dans deux vecteurs employés simultanément pour la transformation de l'organisme hôte. De tels gènes marqueurs et leur utilisation pour la transformation d'organismes hôtes sont bien connus de l'homme du métier et largement décrits dans la littérature.

Parmi les gènes codant pour des marqueurs de sélection, on peut citer les gènes de résistance aux antibiotiques, les gènes de tolérance aux herbicides (bialaphos, glyphosate ou isoxazoles), des gènes codant pour des enzymes facilement identifiables comme l'enzyme GUS (ou GFP, "Green Fluorescent Protein"), des gènes codant pour des pigments ou des enzymes régulant la production de pigments dans les cellules transformées. De tels gènes marqueurs de sélection sont notamment décrits dans les demandes de brevet EP 242 236, EP 242 246, GB 2 197 653, WO 91/02071, WO 95/06128, WO 96/38567 ou WO 97/04103.

L'invention a encore pour objet un procédé de transformation des organismes hôtes, en particulier des cellules végétales par intégration d'au moins une séquence d'acide nucléique ou un gène chimère tels que définis ci-dessus, transformation qui peut être obtenue par tout moyen connu approprié, amplement décrit dans la littérature spécialisée et notamment les références citées dans la présente demande, plus particulièrement par le vecteur selon l'invention.

Une série de méthodes consiste à bombarder des cellules, des protoplastes ou des tissus avec des particules auxquelles sont accrochées les séquences d'ADN. Une autre série de méthodes consiste à utiliser comme moyen de transfert dans la plante un gène chimère inséré dans un plasmide Ti d'Agrobacterium tumefaciens ou Ri d'Agrobacterium rhizogenes. D'autres méthodes peuvent être utilisées telles que la micro-injection ou l'électroporation, ou encore la précipitation directe au moyen de PEG. L'homme du métier fera le choix de la méthode appropriée en fonction de la nature de l'organisme hôte, en particulier de la cellule végétale ou de la plante.

La présente invention a encore pour objet les organismes hôtes, en particulier cellules végétales ou plantes, transformés et contenant un gène chimère défini ci-dessus.

La présente invention a encore pour objet les plantes contenant des cellules

15

20

25

30

35

transformées, en particulier les plantes régenérées à partir des cellules transformées. La régénération est obtenue par tout procédé approprié qui dépend de la nature de l'espèce, comme par exemple décrit dans les références ci-dessus. Pour les procédés de transformation des cellules végétales et de régénération des plantes, on citera notamment les brevets et demandes de brevet suivants: US 4,459,355, US 4,536,475, US 5,464,763, US 5,177,010, US 5,187,073, EP 267.159, EP 604 662, EP 672 752, US 4,945,050, US 5,036,006, US 5,100,792, US 5,371,014, US 5,478,744, US 5,179,022, US 5,565,346, US 5,484,956, US 5,508,468, US 5,538,877, US 5,554,798, US 5,489,520, US 5,510,318, US 5,204,253, US 5,405,765, EP 442 174, EP 486 233, EP 486 234, EP 539 563, EP 674 725, WO 91/02071 et WO 95/06128.

La présente invention concerne également les plantes transformées issues de la culture et/ou du croisement des plantes régénérées ci-dessus, ainsi que les graines de plantes transformées.

10

15

20

30

35

Les plantes transformées pouvant être obtenues selon l'invention peuvent être du type monocotylédones telles que par exemple les céréales, la canne à sucre, le riz et le maïs ou dicotyledones comme par exemple le tabac, la soja, le colza, le coton, la betterave, le trèfle, etc.....

Les plantes transformées selon l'invention peuvent contenir d'autres gènes d'intérêt, conférant aux plantes de nouvelles propriétés agronomiques. Parmi les gènes conférant de nouvelles propriétés agronomiques aux plantes transformées, on peut citer les gènes conférant une tolérance à certains herbicides, ceux conférant une tolérance à certains insectes, ceux conférant une tolérance à certaines maladies. De tels gènes sont notamment décrits dans les demandes de brevet WO 91/02071 et WO 95/06128. On peut également citer les gènes modifiant la constitution des plantes modifiées, en particulier la teneur et la qualité de certains acides gras essentiels (EP 666 918) ou encore la teneur et la qualité des protéines, en particuliers dans les feuilles et/ou les graines desdites plantes. On citera en particulier les gènes codant pour des protéines enrichies en acides aminés soufrés ([1]; WO 98/20133; WO 97/41239; WO 95/31554; WO 94/20828; WO 92/14822, US 5 939 599, US 5 912 424). Ces protéines enrichies en acides aminés soufrés auront également pour fonction de piéger et stocker la cystéine et/ou la méthionine excédentaire, permettant d'éviter les problèmes éventuels de toxicité liés à une surproduction de ces acides aminés soufrés en les piégeant.

On peut citer également des gènes codant pour des peptides riches en acides aminés soufrés et plus particulièrement en cystéines, les dits peptides ayant également une activité antibactérienne et/ou antifongique. On citera plus particulièrement les défensines de plantes, de même que les peptides lytiques de toute origine, et plus particulièrement les peptides lytiques suivants : l'androctonine (WO 97/30082 et WO 99/09189), la drosomicine (WO 99/02717), la thanatine (WO 99/24594) ou l'héliomicine (WO 99/53053).

Ces autres gènes d'intérêt peuvent être combinés au gène chimère selon l'invention soit par croisement conventionnel de deux plantes contenant chacune l'un des gènes (la première le gène chimère selon l'invention et la seconde le gène codant pour la protéine d'intérêt) soit en effectuant la transformation de cellules végétales d'une plante contenant le gène codant pour la protéine d'intérêt avec le gène chimère selon l'invention.

Les exemples ci-après permettent d'illustrer l'invention, sans toutefois chercher à en limiter la portée.

Toutes les méthodes ou opérations décrites ci-dessous dans ces exemples sont données à titre d'exemples et correspondent à un choix, effectué parmi les différentes méthodes disponibles pour parvenir au même résultat. Ce choix n'a aucune incidence sur la qualité du résultat et par conséquent, toute méthode adaptée peut être utilisée par l'homme de l'art pour parvenir au même résultat. La plupart des méthodes d'ingénierie des fragments d'ADN sont décrites dans "Current Protocols in Molecular Biology" Volumes 1 et 2, Ausubel F.M. et al , publiés par Greene Publishing Associates et Wiley -Interscience (1989) ou dans Molecular cloning, T.Maniatis, E.F.Fritsch, J.Sambrook,1982.

Le contenu de toutes les références citées dans la description ci-dessus et dans les exemples ci-après est incorporé au contenu de la présente demande de brevet par référence.

Exemple 1. Mise en évidence de l'inhibition de la serine acetyltransferase chloroplastique de feuilles de pois (*Pisum sativum*) par la cysteine

On prépare à partir de feuilles de pois les trois compartiments subcellulaires correspondant au cytosol (préparation à partir d'un fractionnement subcellulaire de protoplastes de pois, [12]), aux mitochondries et aux chloroplastes [12]. On en extrait les protéines solubles et on mesure l'activité sérine acétyltransférase présente dans chacun des compartiments au moyen d'une technique décrite [12, 17].

30 <u>Description de la méthode de dosage:</u>

10

20

25

L'activité de la serine acetyltransférase est mesurée par chromatographie liquide haute performance (HPLC), en dosant l'O-acétylserine formée au cours de la réaction (réaction 1), après dérivatization avec de l'orthophtalaldéhyde (OPA). Une quantité définie de l'extrait protéique, correspondant au cytosol, et aux différentes fractions solubles des chloroplastes (stroma) et mitochondries (matrice), est dessalé sur une colonne PD10 (Pharmacia) préalablement équilibrée en tampon 50 mM Hepes-HCl, pH 7,5 et 1 mM EDTA. La réaction enzymatique est effectuée en présence de 50 mM Hepes-HCl, pH 7.5, 1mM dithiotreitol, 10 mM L-serine, 2.5 mM acétyl-CoA, dans un volume réactionnel de 100 µl, à 25 °C. Après 10 à 15 min d'incubation, la réaction est

arrêtée par l'addition de 50 µl d'acide trichloroacétique 20% (P/V). Les protéines ainsi précipitées sont ensuite éliminées par une centrifugation de 2 min à 15,000g. Le surnageant, contenant le produit de la réaction (OAS), est mélangé avec 500 µl d'une solution de dérivatization (54 mg d'OPA dissous dans 1 ml d'éthanol absolu, 9 ml d'une solution de borate-NaOH 400 mM, pH 9,5 et 0,2 ml de \(\beta\)-mercaptoethanol 14 M) et incubé pendant 2 min. Une fraction de ce mélange (20 µl) est injectée sur une colonne de phase inverse (colonne AccQ Tag C18, 3,9 X 150 mm, Waters) connectée à un système HPLC. Les tampons utilisés pour l'élution des composés dérivés par l'OPA sont: Tampon A, 85 mM acétate de sodium, pH 4.5, et acétonitile 6% (V/V), pH 4,5; Tampon B, acétonitrile, 60 % (V/V) dans de l'eau. L'O-acétylsérine, dérivée par l'OPA, est éluée par un gradient linéaire continu du tampon B dans le tampon A de 25 à 70 % (V/V), et détectée par fluorescence à 455 nm (excitation à 340 nm). Le temps de rétention de l'O-acétylserine est dans nos conditions de l'ordre de 6.2 min, et la quantité de produit formé dans les essais enzymatiques est quantifiée à partir d'une courbe étalon réalisée avec de l'O-acétylserine. Les essais enzymatiques ont été optimisés afin de respecter le pH optimal de la réaction, la linérarité en fonction du temps, et afin d'opérer dans des concentrations saturantes en substrats.

Effet de la cystéine sur l'activité serine acétyltransférase de feuilles de pois

10

15

20

25

30

L'incubation (2 min) est réalisée en présence de l'extrait protéique (cytosol, matrice et stroma), et des concentrations croissantes de L-cystéine (de 0 à 1 mM), avant l'ajout de concentrations saturantes des substrats de la sérine acétyltransférase, la L-serine (10 mM) et l'acétyl-CoA (2,5 mM). La réaction enzymatique et le dosage de l'O-acétylserine résiduelle dans le surnageant sont effectués comme décrit précédemment. Le résultat de ces expériences est représenté sur le graphe de la **figure** 2 en annexe.

Si on ajoute de la cystéine libre (de 0 à 1 mM, Figure 2) aux différents essais, on constate une très forte inhibition de l'activité sérine acétyltransférase chloroplastique (constante d'inhibition de l'ordre de 30 μ M). L'activité sérine acétyltransférase mitochondriale est inhibée mais pour des concentrations supérieures de cystéine (constante d'inhibition de l'ordre de 300 μ M). En revanche, l'activité sérine acétyltransférase cytosolique est insensible à l'inhibition par la cystéine jusqu'à des concentrations de l'ordre de 1 mM (figure 2). Ce résultat prouve donc que seule l'activité sérine acétyltransférase chloroplastique, donc l'enzyme associée à la voie de l'assimilation du sulfate, est inhibée par le produit final, la L-cystéine.

Tableau I: Détermination des activités spécifiques et des valeurs de CI50 pour la cystéine pour chacune des isoformes de la serine acétyltransférase.

	Activité spécifique	ativum) CI50 L-cysteine
	nmoles OAS •min-1 • mg-1	μM
Stroma	0.93 ± 0.2	$33,4 \pm 8$
Matrice	10 ± 2	283 ± 50
Cytosol	0.83 ± 0.3	pas d'inhibition

La concentration en L-cystéine permettant l'obtention de 50% d'inhibition (CI50) dans les conditions standards de la réaction calculée pour différentes préparations enzymatiques est représentée dans le tableau I. Les déterminations de l'activité enzymatique de la serine acétyltransférase et de la CI50 ont été effectuées lors de 9 expériences différentes (stroma), et lors de 3 pour les extraits cytosolique et issus de la mitochondrie. De même, l'activité de la serine acetyltransferase du chloroplaste de feuilles d'épinards est sensible à la cystéine. A l'opposée, chez *Arabidopsis thaliana* il apparaît que seul l'activité de l'isoforme associée au compartiment cytosolique soit controlée par le niveau de cystéine ([27] Noji M. & al. 1998, J. Biol. Chem. 273, 32739-32745; [28] Inoue K. & al. 1999, Eur. J. Biochem. 266, 220-227). Pour ces auteurs, l'activité associée au compartiment chloroplastique est insensible à la cystéine. Il semblerait donc que l'inhbition de l'activité serine acétyltransférase chloroplastique par la cystéine soit un phénomène plante-spécifique, mais en particulier très marquée chez les légumineuses comme le pois.

Etude du mode d'inhibition de l'activité serine acetyltransferase par la cystéine

La vitesse de la réaction enzymatique a été déterminée pour des concentrations fixes de cystéine (0 μ M; 10 μ M; 20 μ M; 40 μ M; 60 μ M et 100 μ M) en faisant varier soit la concentration en L-serine soit en acétyl-CoA, pour des concentrations saturantes du second co-substrat. Pour chacune des cinétiques obtenues, l'affinité de l'enzyme pour ces substrats ne semble pas être affectée, mais par contre la vitesse maximale de la réaction est modifiée. Plus la concentration en L-cystéine augmente, plus la vitesse de synthèse de l'O-acétylserine est diminuée. Pour chacune des conditions analysées, la constante d'inhibition K_1 a été estimée de l'ordre de 30 (\pm 2,2) μ M (substrat variable: la serine), et de 22 (\pm 2 μ M) (substrat variable: l'acétyl-CoA). Nous avons pu montré que la cystéine est un inhibiteur de type non-compétitif pour l'activité serine acétyltransférase et de plus de type allostérique (constante de Hill de l'ordre de 1,6 \pm 0,3 μ M) en utilisant les équations cinétiques classiques ([29] Segel, I.H. (1995), John Wiley and Sons, New-York). Ces résultats indiquent que l'inhibition de l'enzyme

30

10

20

25

chloroplastique prend place en un site différent du site actif, et de plus qui n'existe pas sur l'isoforme serine acétyltransférase, présente dans le cystosol.

Ces valeurs de constantes d'inhibition sont consistantes avec la concentration en cystéine déterminée dans les chloroplastes de pois de 40 \pm 10 μM (2 nmoles / mg chlorophylle), valeur qui est calculée pour un volume du compartiment stromatique de l'ordre de 35 à 65 μl par mg de chlorophylle.

Dissociation du complexe bi-enzymatique, cystéine synthase, par la cystéine

La serine acétyltransferase de la cellule végétale, comme son homologue bactérien, forme un complexe enzymatique avec l'O-acétylserine (thiol) lyase, l'enzyme qui catalyse la condensation du soufre réduit avec l'O-acétylserine. Ce complexe bienzymatique est appelée cystéine synthase. Toute la serine acétyltransférase du chloroplaste existe sous une forme en complexe avec l'O-acetylserine (thiol) lyase, alors que la majorité de l'O-acetylserine (thiol) lyase est sous la forme libre. La distribution de chacune de ces enzymes dans chacun des compartiments sub-cellulaires de feuilles de pois est décrite dans le Tableau II.

Tableau II : Activité spécifique des activités serine acétyltransférase et O-acétylserine (thiol) lyase des compartiments cellulaires de feuilles de pois

	Serine	O-acétylserine (thiol)	
	acétyltransférase	lyase	
	Activité spécifique (mU/mg)		Ratio OASTL / SAT
Stroma	0.85	260	306
Matrice	12	50	4
Cytosol	0.90	180	200

Le rapport de l'activité O-acétylserine (thiol) lyase (OASTL) à l'activité serine acétyltransférase (SAT) rend compte du large excés de l'OASTL sur la SAT. En particulier dans le stroma (chloroplaste) où s'effectue l'assimilation et la réduction du sulfate, et dans le cytosol, 95% de l'activité OASTL est sous forme libre. Ces conditions sont nécessaires pour une synthèse optimale de la cystéine [14]. Le complexe cystéine synthase est composée d'un tétramère de serine acetyltransferase et de deux dimères d'O-acétylserine (thiol) lyase. L'O-acétylserine, le produit de la réaction de la serine acétyltransferase, dissocie ce complexe bienzymatique, et le soufre tend à stabiliser celui-ci [14]. Ces intéractions protéines-protéines au sein du complexe confèrent de nouvelles propriétés à chacunes des enzymes, en particulier la serine acétyltransférase acquière de nouvelles propriétés catalytiques comparativement à la forme libre. De plus,

20

25

15

10

l'O-acetylserine (thiol) lyase en complexe est inactive dans la synthèse de la cystéine, et seul la forme libre (en excès dans la cellule) catalyse la synthèse de la cystéine [14].

Une fraction chloroplastique (*Pisum sativum*), préalablement incubée en présence d'une concentration optimale de cystéine (0.1 mM), conduisant à l'inhibition de la serine acétyltransferase (voir figure 2) est ensuite soumise à une chromatographie de gel filtration permettant la séparation des molécules en fonction de leur masse moléculaire. Dans ces conditions le complexe cystéine synthase se dissocie en tétramères de serine acétyltransferase et dimères d'*O*-acétylserine (thiol) lyase. La serine acétyltransferase chloroplastique sous sa forme libre est toujours sensible à l'inhibition par la cystéine. Pour afiner ce résultat et confirmer que l'inhibition de l'enzyme n'est pas dépendante de l'intéraction avec l'OASTL, une serine acétyltransferase a été partiellement purifiée à partir de chloroplaste de pois, par une chromatographie d'échanges d'ions suivie par une chromatographie de filtration moléculaire réalisée en présence d'*O*-acétylserine (1 mM), une condition qui entraîne la dissociation du complexe.

15

20

25

30

35

La fraction de serine acétyltransferase ainsi libre de contaminations par l'Oacétylserine (thiol) lyase est incubée en présence de concentrations croissantes de cystéine dans les conditions décrites dans le tableau I et Figure 2. La CI₅₀ calculée est de l'ordre de 15 +/- 3 micromolaire et est comparable à la valeur obtenue précédemment pour l'enzyme dans les conditions du chloroplaste (voir Tableau I). Ce dernier résultat permet d'établir un modèle pour rendre compte de l'inhibition de la serine acétyltransferase chloroplastique. Dans la figure 3, la forme tétramérique de la serine acetyltransferase (SAT) est figurée par les cercles gris et le dimère de l'O-acétylserine (thiol) lyase (OASTL) par les cercles noirs. Le complexe cystéine synthase fonctionnelle dans la cellule est figuré par l'association des deux populations moléculaires. En présence de cystéine, le complexe cysteine synthase fixe de la cystéine qui modifie les intéractions protéines-protéines au sein du complex cystéine synthase, et conduit à la dissociation en tétramères de SAT et dimères d'OASTL. La SAT ainsi sous sa forme libre est aussi sensible à la cystéine, et l'on sait que cette structure à tendance à former des aggrégats (hors du complexe cystéine synthase) et qui se traduisent par une perte de son activité [14].

Exemple 2. Isolement et caractérisation d'un gène codant pour une isoforme serine acétyltransférase putative cytoplasmique (SAT3) [12]

On reprend dans cet exemple le mode opératoire décrit en page 502 de Ruffet & al. [12], en particulier les chapitres décrits sous les titres "Bacterial strain and growth conditions" et "Isolation of A. thaliana serine acetyltransferase cDNA clones by complementation in E. coli".

Un gène codant pour une serine acetyltransférase putative cytosolique (Z34888 ou L34076) représentée sur la **Figure** 4 (SEQ ID NO 1), a été isolé par complémentation fonctionnelle d'une souche d'*Escherichia coli* déficiente pour l'activité serine acétyltransférase. L'analyse de la séquence primaire a montré la présence d'une forte similitude avec la séquence de l'enzyme bactérienne (56% d'homologie et 41% d'identité).

Les amorces qui ont été utilisées pour l'amplification de la séquence nucléotidique et son clonage dans le vecteur utilisé pour la transformation de plants de tabac sont les suivantes :

10 Oligo 1: 5 'GAGAGA<mark>GGAT CC</mark>TCTTTCCA ATCATAAACC ATGGCAACAT GCATAGACAC ATGC 3'

Oligo 2: 5'GGCTCACCAG ACTAATACAC TAAATTGTGT TTACCCTCGAG

AGAGAG 3'

Ces amorces permettent l'introduction des sites de restriction *BamH1* en 5' (GGATCC) et *Sac1* en 3' (GAGCTC).

L'extrémité N-terminale de la séquence en acide aminé de l'isoforme SAT3 ne présente pas les caractéristiques des peptides d'adressage dans un organite (mitochondrie ou chloroplaste). Cette analyse conduit à supposer une localisation cytosolique pour cette isoforme [12]. L'absence de peptide d'adressage de type chloroplastique pour cette isoforme a pu être confirmé lors d'expérience d'import dans les chloroplastes ([29] Murillo & al. 1995, Cell. and Mol. Biol. Research 41, 425-433). A l'opposé, une étude utilsant des constructions incluant une portion en de la séquence nucleotidique et une protéine marqueur (Green Fluorescent Protein, GFP) ont montré que la présence du produit de fusion (5'-SAT3-GFP) dans le chloroplaste de plants d' A. thaliana transformés (stade végétatif de la plante) et aussi dans le cytosol (au stade florale) [27].

20

25

35

Le géne de la SAT 3 (L34076) présente une structure sans introns.

Exemple 3. Sur-expression et purification de la SAT3 chez Escherichia coli

Le protocole défini pour la sur-expression de l'enzyme chez *E. coli* permet la purification de l'enzyme sous sa forme libre ou en complexe avec l'*O*-acétylserine (thiol) lyase de plante, le complexe cystéine synthase [14]. Avec les protéines purifiées, l'effet de la cystéine sur l'activité de la serine acétyltransférase a été analysée par un dosage spectrophotométrique basé sur la consommation de l'acétyl-CoA au cours de la réaction 1, en fonction du temps d'incubation. Cette analyse s'effectue dans un milieu (1 ml) contenant 50 mM Hepes-HCl, pH 7.5, 2 mM L-serine et 0.2 mM Acetyl-CoA. La réaction est suivie en mesurant la diminution de l'absorbance à 232 nm (coefficient d'extinction moléculaire de 4200 M-1cm-1)([30] Kredich, N.M. & al., J. Biol. Chem. (1969) 244, 2428-2439). Nous avons pu montrer que cette isoforme (SAT3) sous sa

forme libre ou en complexe avec l'O-acétylserine (thiol) lyase est insensible à la cystéine. Ce résultat nous permet de confirmer que cet ADNc (L34076, **Figure** 4) code pour une serine acétyltransférase cytosolique, car la composition en acides aminés de l'extrémité N-terminale ne présente pas les caractéristiques de peptides de transit, et de plus cette sérine acétyltransférase est insensible à la cystéine. Ce dernier résultat est similaire aux observations obtenues pour l'activité serine acétyltransférase cytosolique de feuilles de pois (**Figure** 2 et Tableau I).

Exemple 4. Isolement et caractérisation d'un gène codant pour une isoforme serine acétyltransférase cytoplasmique (SAT3') (U30298)

On reprend le mode opératoire de l'exemple 3 avec les oligonucléotides 3 et 4 suivants :

Oligo 3: 5'GAGAGAGAT CCTCTTATCG CCGCGTTAAT ATGCCACCGG
CCGGAGAACTC C 3'

15 Oligo 4: 5'GAGCCTTACC AGTCTAATGT AGTATATTC AAC<u>CTCGAG</u>A
GAGAG 3'

20

25

30

35

On isole un gène codant pour une acétyltransférase (U 30298) représentée sur la **figure** 5 (SEQ ID NO 2). L'analyse de la séquence primaire a montré la présence d'une forte similitude avec la séquence de l'enzyme bactérienne (51.6 % d'homologie et 42.6 % d'identité). La structure du N-terminale (absence des conditions nécessaires permettant un addressage dans un organites) indique qur cette isoforme possède une localisation cytosolique. Par contre elle est donnée sensible à la cystéine [27]. Ce résultat diffère des données obtenues avec les feuilles de pois (et d'épinards), dans le sens que le site de régulation par la cystéine semble être confinée au cytosol chez A. thaliana. [27]. De plus, il semblerait que A. thaliana possède au moins deux isoformes cytosoliques: SAT3 (exemple 3) et SAT3' (ou U30298, exemple 4). A la différence du gène de la SAT3, le gène correspondant à la SAT3' présente un intron.

Exemple 5. Isolement et caractérisation de gènes codant pour une isoforme serine acétyltransférase (SAT1')

Le mode opératoire décrit pour l'exemple 3 est repris pour le présent exemple.

Un gène codant pour une serine acétyltransférase (L78443) représenté sur la **figure** 6 (SEQ ID NO 3) a été isolée par complémentation fonctionnelle d'une souche d'*Escherichia coli* déficiente pour l'activité serine acétyltransférase.[12] L'analyse de la séquence primaire montre de fortes similitudes avec la séquence de l'enzyme bactérienne (52.7% d'homomlogie et 39% d'identité).

Les amorces qui ont été utilisées pour l'amplification de la séquence nucléotidique et son clonage dans le vecteur utilisé pour la transformation de plants de tabac (en caractères gras sur la **figure** 3) sont les suivantes :

Oligo 5: 5'GAGAGAGAT CCCCTCCTCC TCCTCCTC ATGGCTGCGT
GCATCGACAC CTG 3'

5

20

35

Oligo 6: 5'GCTCACCAGC CTAATACATT AAACTTTTTC AGCTCGAGAG

AGAG 3'

Ces amorces permettent l'instroduction des sites de restriction BamH1 en 5' (GGATCC) et Sac1 en 3' (GAGCTC).

On obtient un deuxième gène codant pour une serine acétyltransférase putative mitochondriale (U22964) représenté sur la **figure** 7 (SEQ ID NO 4) en reprenant le même mode opératoire avec l'oligo 7 en remplacement de l'oligo 5 comme amorce en 5'.

Oligo 7°: 5'GAGAGA<mark>GGAT CC</mark>GGCCGAGA AAAAAAAAA ATGTTGCCGG

TCACAAGTCG CCG 3'

L'extrémité N-terminale de la séquence en acide aminé de l'isoforme SAT1 présente les caractéristiques des peptides d'adressage dans un organite (mitochondrie ou chloroplaste). Une localisation mitochondriale a été confirmé récemment par la construction d'une protéine de fusion incluant la portion 5' et la "green fluorescent protéine" (5'SAT1-GFP) et par tranformation de plants d'Arabidopsis thaliana [27]. Le gène de la SAT1' (L78443) ou SAT1 (U22964), comme son homologue (SAT3) ne présente pas d'intron.

25 Exemple 6. Sur-expression et purification de la SAT1 chez Escherichia coli. Localisation de cette isoforme chez A. thaliana

Le protocole défini pour la sur-expression de l'enzyme chez *E. coli* permet la purification de l'enzyme (sous sa forme sans peptide de transit, SAT L78443) sous sa forme libre ou en complexe avec l'*O*-acetylserine (thiol) lyase de plante, le complexe cystéine synthase [14]. Avec les protéines purifiées, l'effet de la cystéine sur l'activité de la serine acétyltransférase a été analysée par un dosage spectrophotométrique basé sur la consommation de l'acétyl-CoA au cours de la réaction 1, en fonction du temps d'incubation (voir exemple 3). L'analyse a été aussi effectuée par un dosage du produit de la réaction (OAS) par HPLC (voir exemple1). Nous avons pu montrer que cette isoforme (SAT1') sous sa forme libre ou en complexe avec l'*O*-acétylserine (thiol) lyase est insensible à la cystéine. Ce dernier résultat parallèle les observations obtenues pour l'activité serine acétyltransférase mitochondriale de feuilles de pois (**Figure** 2 et Tableau I). Cette dernière étant inhibée pour des concentrations non-physiologiques de cystéine.

Avec une préparation de mitochondries obtenue à partir de feuilles de pois, ou à partir de protoplastes isses de cultures de cellules, la localisation de cette isoforme dans la mitochondrie a pu être confirmée.

La fraction mitochondriale dépourvue de contaminations plastidiale et 5 cytosolique a été obtenue en utilisant le protocole défini pour les mitochondries de feuilles de pois [12]. La masse moléculaire du polypeptide révélé par les anticorps dirigés contre le peptide [-TKTLHTRPLLEDLDR-] (voir séquence acide aminé de la SAT1) est de l'ordre de 34000 daltons, une valeur qui est en accord avec la masse de la protéine obtenue grâce aux programmes d'analyse de séquence pour la prédiction des sites de clivages.

Isolement et caractérisation de gènes codant pour une isoforme Exemple 7. serine acétyltransférase (SAT2)

10

15

20

30

Le mode opératoire décrit pour l'exemple 3 est repris pour le présent exemple.

Un gène codant pour une serine acétyltransférase (L78444) représenté sur la figure 8 (SEQ ID NO 5) a été isolé par complémentation fonctionnelle d'une souche d'Escherichia coli déficiente pour l'activité serine acétyltransférase.[12] L'analyse de la séquence primaire a montré la présence de fortes similitudes avec la séquence de l'enzyme bactérienne (49.5% d'homologie et 35.4% d'identité).

Les amorces qui ont été utilisées pour l'amplification de la séquence nucléotidique et son clonage dans le vecteur utilisé pour la transformation de plants de tabac (en caractères gras sur la figure 8 sont les suivantes :

CCGACAAGTT GGCATAATTT 5'GAGAGA<u>GGAT</u> Oligo 8: ATGGTGGATC TATCTTCCT 3'

5'CCTGTGTGAT TGTCGTGTAG TACTCTAGAA 25 Oligo 9: ACTCGAGAGA GAG 3'

Ces amorces permettent l'introduction des sites de restriction BamH1 en 5' (GGATCC) et Sac1 en 3' (GAGCTC).

L'analyse de la portion N-terminale de la séquence présente des caractéristiques pour un adressage de la protéine dans un organite (mitochondrie ou chloroplaste). A la différence des autres isoformes décrites ci-dessus, le gène de la SAT 2 est complexe et présente plusieurs introns. La comparaison des séquences de la SAT2 avec ses homologues d'A. thaliana, de plantes, et d'autres organismes laissent supposer une origine de type procaryotique (Figure 10). De plus, l'analyse de la séquence Nterminale en utilisant le programme chloroP [http://www.cbs.dtu.dk/services/chlorP/], indique de forte probabilité pour la présence d'un peptide de transit de type chloroplastique.

Exemple 8. Isolement et caractérisation de gènes codant pour une isoforme serine acétyltransférase (SAT4)

Un gène codant pour une serine acétyltransférase (SAT4) représenté sur la figure 9 (SEQ ID NO 6) a été isolée par complémentation fonctionnelle d'une souche d'Escherichia coli déficiente pour l'activité serine acétyltransférase.[12] L'analyse de la séquence primaire a montré la présence de fortes similitudes avec la séquence de l'enzyme bactérienne (44.5% d'homologie et 32% d'identité)

Les amorces qui ont été utilisées pour l'amplification de la séquence nucléotidique et son clonage dans le vecteur utilisé pour la transformation de plants de tabac sont les suivantes :

10

20

30

35

Oligo 10:5'GAGAGAGAT CCGACAAGTTGG CATAATTTAT GGCTTGTATA
AACGGCGAGA ATCGTGATTT TTCTT 3'

Oligo 11: 5'TACCTCGTAC CACTCAGAAC TCTAGAAACT CGAGAGAGAG3'

15 Ces amorces permettent l'introduction des sites de restriction BamH1 en 5' (GGATCC) et Sac1 en 3' (GAGCTC).

L'analyse de la portion N-terminale de la séquence présente des caractéristiques pour un adressage de la protéine dans un organite (mitochondrie ou chloroplaste). Le gène de la SAT 4, comme celui de la SAT2, est complexe et présente plusieurs introns. La comparaison des séquences de la SAT4 avec ses homologues d'A. thaliana, de plantes, et autres organismes laissent supposer une origine de type procaryotique (Figure 10). De plus, l'analyse de la séquence N-terminale en utilisant le programme ChloroP [http://www.cbs.dtu.dk/services/chlorP/], indique une forte probabilité pour la présence d'un peptide de transit de type chloroplastique. La figure 10 représente la comparaison des séquences, elle a été réalisée en utilisant le programme Clustaw (Vector NTI software). La SAT2 et la SAT4 sont plus proches des SATs procaryotiques que ne le sont les SAT3, SAT1 et SAT52. De plus, l'embranchement comprend aussi une SAT d'algue rouge (AB00848) identifié comme une protéine possédant une localisation chloroplastique et sensible à la cystéine ([32] Toda &al. 1998, Biochim. Biophys. Acta 1403, 72-84). La SAT4 est identifiée sur le chromosome 4 (Bac clone F8D20, accession AL031135).

Exemple 8. Constructions utilisées pour la transformation des plants de tabac variété petit Havanna

Expression du transgène dans les feuilles

Les transformations des plants de tabac sont réalisées par l'intermédiaire d'Agrobactérium tuméfaciens EHA105, contenant le vecteur pBI121 (Clonetch) (Figures 11 et 12).

SAT3 (ou SAT1' ou toute SAT insensible à la cystéine)

Afin d'obtenir une expression de la SAT3 (SEQ ID NO 1) de l'exemple 2 dans le chloroplaste (Figure 11), on introduira en position 5' de l'ADNc une extension qui permettra l'adressage dans ce compartiment. Pour cela, le peptide de transit optimisé décrit auparavant sera utilisé.

Entre les bordures gauche (BG) et droite (BD) du T-DNA est cloné un gène de résistance à la kanamycine (NPTII) codant pour la néomycine phosphotransférase utilisé comme marqueur de sélection pour la transformation du tabac. L'expression du gene NPTII est sous la dépendance du promoteur et du terminateur de la nopaline synthase de A. tumefaciens. En aval, le gène de la β-glucuronidase cloné entre les sites uniques BamH1 et Sac1, est sous le contrôle du promoteur 35S du virus de la mosaïque du choufleur (CaMV) et le signal de polyadénylation du gène de la nopaline synthase du plasmide Ti. L'insertion du produit de la construction OTP-SAT3 s'effectue entre les sites Xho et Sac1 du vecteur délété du gène de la β-glucuronidase (Figure 11)

SAT1, SAT3, SAT3', SAT2, SAT4 ou toutes SATs

Afin d'obtenir une expression de la SAT dans tous les compartiments subcellulaires (cytosol, mitochondrie ou chloroplaste), on introduira le transgène dans le vecteur approprié décrit dans la **figure** 12.

Entre les bordures gauche (BG) et droite (BD) du T-DNA est cloné un géne de résistance à la kanamycine (NPTII) codant pour la néomycine phosphotransférase utilisé comme marqueur de sélection pour la transformation du tabac. L'expression du gene NPTII est sous la dépendance du promoteur et du terminateur de la nopaline synthase de A. tumefaciens. En aval, le gene de la β-glucuronidase cloné entre les sites uniques BamH1 et Sac1, est sous le contrôle du promoteur 35S du virus de la mosaïque du choufleur (CaMV) et le signal de polyadénylation du gène de la nopaline synthase du plasmide Ti. L'insertion du gène codant pour une SAT s'effectue entre les sites BamH1 et Sac1 du vecteur délété du gène de la β-glucuronidase (Figure 12).

Expression des transgènes dans les graines

Une construction similaire à celle présentée dans les **figure** 11 ou 12 est réalisée dans le but d'obtenir une expression spécifique du transgène dans les graines. Cette stratégie pourrait être importante puisque les graines composent l'apport principale pour l'alimentation animale. Pour cela le promoteur constitutif de la mosaïque du tabac sera remplacé par un promoteur qui permet une expression spécifique du transgène pendant la mise en place des réserves de la graine.

Exemple 9. Transformation du tabac

De jeunes feuilles de plants de tabac (âgés de 3 à 4 semaines) dont la surface est stérilisée avec une solution de javel 10% (V/V) pendant 10 min puis rincée à l'eau

35

30

15

20

stérile, sont découpées à l'emporte-pièce (30 disques par construction). 20 ml d'une culture de 48 heures d'*Agrobacterium tumefaciens* EHA105 (contenant le vecteur pBI121 modifié selon l'invention) sont centrifugés puis resuspendus dans 4 ml d'une solution de MgSO4 10mM. Les disques foliaires sont incubés pendant quelques minutes avec la solution d'agrobactéries puis transférés sur milieu MS (Sigma M-5519) supplémenté avec 0,05 mg/l d'acide a-naphtalène acétique (NAA, Sigma), 2 mg/l de 6-benzylaminopurine (BAP) et 7 mg/l de phytoagar, pendant 2 à 3 jours. Les disques foliaires sont ensuite transférés sur un milieu identique auquel sont ajoutés 350 mg/l de cefotaxine (bacteriostatique) et 75 mg/l de kanamycine (agent de sélection). Au bout de 2 semaines, les disques sur lesquels se sont développés des cals ainsi que de jeunes pousses sont repiqués sur un milieu identique afin d'accélérer la croissance des pousses. Une semaine plus tard, les pousses vertes sont excisées et transférées sur le même milieu sans hormone, afin de permettre le développement des racines, ceci pendant 2 semaines environ, au bout desquelles les jeunes plantes sont transférées en terre et cultivées en serre.

10

15

20

25

30

Exemple 10. Analyse des résultats pour les plantes transgéniques SAT3 et SAT1' (L78443) (forme tronquée de la SAT1 U22964) et témoins.

L'impact de l'expression de SAT3, SAT1', OTP-SAT3 dans les feuilles ou dans les graines de plants de tabac est analysé au niveau du contenu en composés soufrés, la cystéine et la méthionine (et dérivés comme le S-méthylméthionine ou SMM) et le glutathion. La cystéine et le glutathion sont mis en évidence par la Méthode de Fahey ([33] Fahey, R.C. and Newton, G.L., Methods Enzymol. (1987) 143, 85-96), après dérivatization des composés par le thiolyte (mBBR de Calbiochem) et séparation par chromatographie liquide haute performance (CLHP) [33]. Le dosage de la méthionine libre et du SMM est effectué par les méthodes de dosage des acides aminés libres après extraction et derivation par l'orthophtaldéhyde et séparation par CLHP ([34] Brunet, P. & al., J. Chrom. (1988) 455, 173-182). La mesure de l'activité de la serine acétyltransferase s'effectue comme décrit dans la méthodologie de dosage de l'O-acetylserine formée, par la technique HPLC, ou par la méthode de couplage en présence d'un excés d'O-acétylserine (thiol) lyase [12], [14]. L'activité du transgène SAT dans les plants transformés (c.a.d *in vivo*) est révélée par le dosage de l'O-acétylsérine produite lors de l'activité de l'enzyme et accumulée transitoirement dans la cellule.

Le dosage de l'O-acétylserine dans les extraits de plantes suit le protocole suivant.

Après broyage des feuilles de tabacs en une fine poudre dans l'azote liquide, les extraits sont repris dans l'acide chlorhydrique 0,1 M (1 ml /100 mg de poudre). Après une période d'incubation de l'ordre de 10 min, les débris sont éliminés par une centrifugation de 15 min à 15.000g. Une fraction du surnageant obtenu, contenant les

acides aminés libres, est dérivatisée pendant 1 min à 25°C en présence d'une solution d' orthophtalaldéhyde (solution de 54 mg d'orthophtalaldéhyde, 10% méthanol, 90% de borate de sodium 400 mM, pH 9.5, et 0.2 ml de β-mercaptoethanol). Les dérivés OPA-acides aminés sont alors séparés par chromatographie en phase inverse sur une colonne UPHDO-15M (0.46 x 150 mm, Interchim) connectée à un système HPLC (Waters). Les tampons utilisés pour réaliser l'élution sont, Tampon A : acétate de sodium, 85 mM, pH 4.5 additionné d'acétonitirile 6% final ; tampon B : 60% acétonitrile dans l'eau. La séparation des dérivés s'effectue selon le gradient (1 ml/min): 0 min, 30% B dans A ; 8 min, 60 % B dans A ; 9 min, 80 % B dans A ; 10 min, 100 % B ; 12 min, 100 % B. En sortie de colonne, la fluorescence émise par les dérivés est mesurée à 455 nm après excitation à 340 nm (fluorimètre SFM25, Kontron).

Le temps de rétention de l'O-acétylsérine dans nos conditions expérimentales est de 9,5 min. L'identité du pic correspondant à l'O-acétylsérine est confirmée par une co-élution avec une quantité connue du produit pur. De plus, un deuxième contrôle est effectué pour confirmer la position de l'O-acétylsérine dans les différentes analyses. Les échantillons, avant l'incubation avec l'OPA, sont préalablement traités par du NaOH 0.2 M finale. Dans ces conditions, la fonction acétate en position OH de la serine est transférée sur la fonction amine et permettant ainsi la formation de la N-acétylsérine. Ce dernier composé n'est plus détecté dans nos conditions expérimentales et conduit donc à la disparition du pic correspondant initialement à l'O-acétylsérine.

15

20

25

30

35

Les plants transformés avec le transgène SAT ont été préalablement sélectionnés sur kanamycine et menés à graines. Les plants contrôles (PBI, trois lignées indépendantes contenant le vecteur de transformation et une cassette GUS) sont traités de façon identique. Les analyses des plantes comprennent : 1 ; mise en évidence de l'insertion du transgène au niveau du génome par PCR en utilisant les primers 5' et 3' correspondant aux SAT utilisées pour la transformation; 2, mise en évidence du messager par une analyse des messagers à l'aide de sondes correspondant aux transgènes SATs utilisés pour la transformation des plantes selon les techniques connues ; 3, mise en évidence de l'activité enzymatique associée à la protéine SAT selon les méthodes décrites dans la littérature ([14]) et localisation du transgène; 4, dosage du produit de la réaction SAT, soit l'O-acétylserine (OAS) dans les plantes transformées; 5, dosage de la cystéine et de ses dérivés directs, le glutathion et la méthionine (et ses dérivés méthylés); 5, analyse de la composition en acides aminés totals des plantes et graines associées à chacun des transgènes obtenus (acides aminés libres et liées aux protéines) selon les techniques traditionnelles ; 6 ; analyse de l'impact de la sur-expression de l'activité SAT dans la cellule végétale sur le contenu en activité enzymatique associée à la séquence d'assimilation du soufre (transporteurs de sulfate, ATP-sulfurylase, APS reductase, sulfite reductase et en particulier l'O-acétylserine (thiol) lyase, l'enzyme directement associée à l'activité SAT pour la synthèse de la cystéine ([14]). De plus, les enzymes associées à la séquence de synthèse de la méthionine et du glutathion sont analysées afin de rendre compte de l'impact du contenu en cystéine sur le métabolisme associé à la synthèse du glutathion et de la méthionine.

5

15

20

25

30

L'expression du gène de la serine acétyltransférase d'Arabidopsis thaliana dans le tabac conduit à une augmentation du taux en cystéine, du taux en glutathion et du taux en méthionine dans les tissus des plantes transformées par rapport aux plantes contrôles. En général cette augmentation du contenu en composés soufrés libres est associée à l'expression du transgène dans la cellule végétale (Figure 13). La mesure est effectuée dans les feuilles de 3 plantes différentes de chaque lignée homozygote. L'activité SAT est mesurée par sa capacité à promouvoir la synthèse de cystéine selon le protocole décrit précédemment ([14]).

L'expression du transgène sous le contrôle du promoteur constitutif CaMV conduit à augmenter la capacité (l'activité enzymatique potentielle maximale mesurée in vitro) de la SAT d'un facteur 2 à 8 par rapport au niveau mesuré dans les plantes contrôles (plantes transformées avec un vecteur vide). Pour rendre compte de l'activité réelle du transgène SAT, une mesure du contenu en O-acétylserine (OAS libre) a été effectuée. Ainsi, le taux d'OAS dans la cellule végétale (taux moyen de 4 nmoles/ g matière fraîche pour les plantes contrôles, 6 mesures indépendantes) a pu être multiplié d'un facteur 2 à 10 fois dans les plantes transformées (2 mesures indépendantes). Ainsi, associée à l'augmentation nette de la capacité de l'activité enzymatique de la SAT est associée une augmentation de l' OAS libre intracellulaire qui résulte de l'activité du transgène in vivo, et à une augmentation du contenu en cystéine libre dans la plupart des transgènes SAT par rapport aux plants contrôles (Figure 14). La teneur en cystéine dans les plantes contrôle (PBI) et dans les plants T2 de tabac transformés avec une SAT (lignées SAT1' et SAT3) est déterminées comme dérivés de monobromobimane par HPLC pour 3 plantes par lignées ([33]). La teneur en cystéine des lignées transgéniques est augmentée de 2 à 10 fois par comparaison aux plantes contrôle (PBI).

Le contenu en cystéine libre dans la plupart des plantes transgéniques exprimant une SAT est significativement supérieur de 2 à 10 fois au taux naturel mesuré dans les plantes contrôles PBI (d'une valeur de 5 nmoles /g matière fraîche, moyenne calculée sur trois lignées indépendantes et contenant chacune 5 plantes). Cet impact de l'expression de la SAT est observé dès la génération T1. Par contre aucune corrélation n'a pu être mise en évidence entre le contenu en cystéine (et par ailleurs en OAS libre) et l'activité SAT des transgènes mesurées *in vitro*. Par contre une corrélation positive et significative a pu être mesurée entre le contenu en OAS cellulaire et le taux de cystéine de la cellule (**Figure** 15). Par comparaison aux plantes contrôle, une augmentation de 3 à 10 fois du niveau d'*O*-acétylserine libre *in vivo* liée à l'activité du transgène, résulte en une augmentation de 3 à 8 fois du niveau de cystéine dans les plantes. L'analyse a été

réalisée sur des feuilles complètement développées (environ 2 mois) de plantes homozygotes pour le transgène. Les plantes contrôle sont des plantes transformées avec des construits vides (PBI). Une augmentation du contenu en OAS libre cellulaire liée à l'activité du transgène SAT dans les plants transformés est positivement corrélée avec une augmentation du contenu en cysteine. Ainsi, une augmentation en moyenne de 6 fois du taux d'OAS libre est associée avec une augmentation de 6-fois le taux en cystéine. La pente associée avec la distribution des points est de 1,06 +/- 0,09 (coefficient de régression de 0.67). Elle indique que pour chaque molécule d' OAS accumulée une mole de cystéine est synthétisée. La valeur de cette pente et l'absence de plateau observées dans nos conditions expérimentales indiquent que la formation de sulfide (assimilation du sulfate et réduction en sulfide) n'est pas une séquence limitante et que l'activité SAT paraît être le facteur limitant dans la cellule pour la formation de la cystéine (Figure 1)

La localisation sub-cellulaire des transgènes SAT1' (forme tronquée de la SAT1) et SAT3 dans les plants de tabacs transformés a pu être précisée par une préparation de la fraction chloroplastique des plants transformés présentant l'activité enzymatique la plus élevée par rapport au plants PBI (contrôles). L'activité associée au compartiment chloroplastique est comparée à celle mesurée dans l'extrait total (**Figure** 16). Les valeurs d'activté serine acetyltransferase correspondent à 3 lignées pour les PBI (5 plantes par lignées), 5 lignées pour la SAT1' et la SAT3 représentées par 5 plantes chacunes. Les colonnes en gris correspondent aux activités mesurées dans l'extrait total réalisé a partir de chacune des lignées, et les colonnes en noir représentent la moyenne des activités mesurées dans chacune des préparations chloroplastiques.

15

20

25

30

35

Ces résultats établissent définitivement que la SAT3 est une isoforme de la serine acetyltransferase localisée dans le cytosol de la cellule végétale, et que la forme tronquée de la SAT1 (absence de peptide de transit) est aussi localisée dans le compartiment cytosolique. En ce qui concerne la SAT3, ces résultats confirment nos interprétations dérivées de l'analyse de la séquence protéique [12].

Une conséquence directe de l'augmentation du taux de la cystéine cellulaire résulte en une synthèse accrue du glutathion et de la méthionine (voir **Figure** 1). Le devenir de la cystéine est multiple et mis à part son incorporation au niveau des protéines, sa particiption à la synthèse de composés multiples comme les vitamines (biotine, thiamine, ...et autre dérivés soufrés de la cellule), la cystéine participe aussi à la synthèse du glutathion (tripeptide associé à de nombreux mécanismes de défense de la plante et considéré comme réservoir de cystéine) et de la méthionine. En effet, dans les plants transformés avec le transgène SAT le taux de glutathion est directement corrélé à celui de la cystéine et se traduit par une augmentation de 2 à 7 fois le taux naturel mesuré dans les plants contrôls (PBI) (**Figure** 17). Le coefficient de corrélation calculé pour la distribution des points est de 0.92. Une augmentation de 4 fois de la teneur en

cystéine dans les plants de tabac transgénique surexprimant la SAT résulte en une augmentation de 3 à 4 fois du niveau de glutathion. L'analyse a été effectuée avec des feuilles pleinement développées (environ 2 mois) de plantes homozygotes pour le transgène. Les plantes contrôles sont des plantes transformées avec des construits vides.

5

15

20

30

35

Ce résultat indique que la cystéine est le facteur limitant de la synthèse du glutathion dans la cellule végétale. Donc, indirectement toute modification du taux de serine acétyltransférase dans la cellule aura pour conséquence, via l'augmentation du taux de cystéine, une augmentation du contenu en glutathion intra-cellulaire. Ce résultat implique que les plantes transgéniques obtenues ont acquis des propriétés de résistances aux stress par rapport aux plantes contrôles (PBI). Cet aspect a été observé récemment ([34], Blaszczyl A. & al., 1999, The Plant Journal 20, 237-243). De plus, le contenu en cystéine et glutathion considéré comme un réservoir entraîne une disponibilité accrue lors de la synthèse de polypeptides riches en cystéines (par exemples pour la résistances aux attaques phytopathogènes), et riches cystéine et en méthionine (pour l'alimentation animales)

L'augmentation de la cystéine dans la cellule végétale entraîne aussi une augmentation du contenu relatif en méthionine (Figure 18). Par contre, à l'opposé du résultats observés pour le glutathion, la courbe présente un plateau qui semble indiquer l'existence d'un autre site de contrôle qui limiterait la synthèse de la méthionine. De plus, l'homocystéine, issue de la voie de transsulfuration, et le précurseur soufrés à la synthèse de la cystéine ne semble pas s'accumuler. Cette observation indique donc que le pool de folates de la cellule végétale, indispensable pour la méthylation et la formation de la méthionine n'est pas un facteur limitant. Cette limitation se situerait donc en aval de la cystéine et en amont de l'homocystéine. Elle concerne la synthèse du précurseur carboné pour la synthèse de la méthionine qui dérive de l'aspartate (Ophosphohomoserine et/ou cystathionine). Le niveau de l'aspartokinase (la première enzyme de la voie de l'aspartate pour la synthèse de la Lysine, thréonine et méthionine) est contrôlé par plusieurs effecteurs comme la thréonine, et le S-adenosylmethionine (SAM) issue de la synthèse de la méthionine ([3]). La cystathionine γ -synthase (voir Figure 1) est directement regulé au niveau transcriptionnelle [3] et plus exactement la méthionine ou l'un de ses dérivés contrôles la stabilité de son messager [4]). Le plateau maximale obtenu dans nos conditions expérimentales est de l'ordre de 39 +/- 7 nmoles /g matière fraîche de méthionine ce qui correspond à une multiplication du taux naturel moyen de l'ordre de 6 +/- 2 namole per g matière fraîche (contrôle PBI). La valeur maximale obtenue pour la méthionine nécessite une augmentation du contenu en cystéine de la cellule de 4 à 5 fois son taux maximale. Le coefficient de régression est de 0.50.

De plus, l'augmentation de la méthionine dans les cellules conduit à multiplier le taux de S-methylméthionine (SMM) de 2 à 10 fois selon les plantes. Le SMM dérive

directement de la méthylathion de la méthionine en présence de S-adenosylméthionine. Ce composé est important pour la cellule et est une forme de transport des groupements méthyls (de methionine) dans la plante. En effet, en présence d'une molécule d' homocystéine (le precurseur soufré à la synthèse de la méthionine et dérivant de la cystéine), le SMM permet la synthèse de deux molécules de méthionine ([3], [35], Bourgis & al., 1999, Plant Cell 11,1485-1497). Il pourrait donc avoir un rôle primordial lors de la synthèse des protéines de réserves dans la graine. De plus, le SMM est le précurseur directe pour la synthèse de composé comme le 3-dimethylsulfoniopropionate impliqué dans la résistance des plantes aux stress salins ([36], Hanson A.D. & al., 1994, Plant Physiol.105, 103-110). Une telle approche présente de multiples conséquences en particulier pour augmenter les potentialités des plantes sur des sols riches en sels.

Evidence pour un rôle régulateur de la voie d'assimilation du sulfate in vivo.

15

35

La serine acetyltransferase est considéré comme un facteur limitant pour l'assimilation du soufre et la synthèse de la cystéine. Son rôle chez les bactéries est important puisque le produit de la réaction, (O-acetylserine, OAS) ou son dérivé (le Nacétylserine) est l'effecteur qui module l'expression des gènes de la séquence d'assimilation du soufre comme: 1, le transport du sulfate, 2, l'ATP sulfurylase, 3, l'APS kinase, et 4, la PAPS reductase ([37], Kredich N.M., 1987, in Escherichia coli and Salmonella typhimurium: cellular and molecular biology, pp. 419-428). Chez les 20 plantes, un rôle de l'OAS dans la modulation de l'expression de plusieurs gènes a pu être mise en évidence et concerne les transporteurs de sulfates, ([38], Smith F.W. & al. 1997, The Plant Journal 12, 875-884; [39], Hawkesford M.J. & al. 1995, Z. Pfanzenernärh. Bodenk. 158, 55-57; [40], Clarkson D.T. & al. 1999, Plant Physiol. Biochem. 37, 283-290), l'ATP sulfurylase ([39-40]) et l'APS reductase ([41], 25 Neuenschwander U. & al. 1991, Plant Physiol., 97, 253-258). Le rôle de l'activité serine acétyltransferase dans la modulation des gènes a été postulé d'après les caractéristiques cinétiques du complex cystéine synthase (bi-enzyme complexe composé de la serine acétyltransferase et de l'O-acétylserine (thiol) lyase) ([41], Droux & al. In Sulphur and Nutrition in Plants, sous Presse), et a conduit à décrire un modèle pour rendre compte 30 du mécanisme de régulation des gènes. Le rôle de l'OAS est aussi déterminant dans la régulation de l'expression des gènes lors de la formation des graines ([42], Kim H. & al., 1999, Planta 209, 282-289).

Dans les plantes transgéniques qui sur-expriment une SAT dans le cytosol, une augmentation transitoire en OAS a pu être mise en évidence (augmentation de 2 à 10 fois son taux naturel, voir figure 15). Parallèlement, dans la plupart des plantes transgéniques, une augmentation de l'activité OASTL a été mesurée (Figure 19). Cette augmentation de 2 à 5 fois par rapport à l'activité mesurée dans les contrôles PBI, ne concerne que l'activité associée au chloroplaste. De plus, dans un western Blot, le signal observée est plus important dans la plupart des lignées transgéniques (**Figure** 20) indiquant que l'augmentation de l'activité correspond à une induction de la synthèse *de novo* de l'OASTL. Ce résultat original correspond à la première démonstration du rôle de l'OAS (*in planta*) dans la modulation des gènes de la séquence d'assimilation du sulfate, en particulier pour l'OASTL chloroplastique.

Pour la **figure** 20, la quantité équivalente de protéine (0.150 mg) est soumise à un SDS-PAGE (12%) et après séparation des protéines, celles-ci sont transférées sur une membrane de nitrocellulose. La présence de l'OASTL est révélée par une incubation avec des anticorps dirigés contre l'OASTL chloroplastique de feuille d'épinards ([7]).

La sur-expression de la SAT dans la cellule végétale conduit donc à augmenter la capacité à synthétiser la cystéine dans le chloroplaste. Il est donc permis de supposer que l'expression des gènes codant pour les enzymes de la voie d'assimilation et de réduction du sulfate (transporteur de sulfate, ATP sulfurylase, APS reductase, sulfite reductase) est aussi modulée comme l'OASTL (et références [38-41]).

10

15

20

30

35

L'augmentation du contenu intracellulaire en OAS (qui dérive de l'activité de la SAT) signale un état de stress soufrés (absence de soufre réduit suffisant) artificielle à la cellule (dans les plantes transformées) qui conduit à induire les enzymes de la voie d'assimilation du sulfate.

Impact de l'augmentation en cystéine dans la cellule sur le contenu générale en acides aminés. Cette augmentation en composés soufrés s'accompagne d'une augmentation du contenu en acides aminés essentiels comme la thréonine, l'isoleucine, et la lysine (leur contenu est multiplié par 2 en moyenne). Par contre le taux de glutamate est divisé par 2 comme celui de l'aspartate. Cette dernière observation est directement liée à l'augmentation du contenu en THR, LYS et ILE. Toutes les augmentations en acides aminés sont corrélées avec une augmentation en l'activité de la serine acétyltransférase (SAT3, ou SAT1') dans le cytosol. De plus, l'augmentation de ces composés soufrés conduit à améliorer le rapport nutritionnelle N/S de la plante (sur la base des acides aminé libres). Il se traduit par une baisse de ce rapport relatif due à l'enrichissement en composé soufrés totaux (cysteine, méthionine, SMM et glutathion). Ce facteur est important car il conditionne le contenu des graines en polypeptides et conduit à un enrichissement (ou à un appauvrissement si le rapport N/S est trop élevé) des protéines de réserves riches en acides aminé soufrés au détriment des polypeptides pauvres en ces composés.

Exemple 11 Analyse des plants transgéniques OTP-SAT3 (OTP-SAT1')

L'analyse des transformants au stade TO des plantes transgéniques exprimant une SAT insensible à la cystéine (ici comme exemple la SAT3 ou SAT1', forme tronquée de la SAT1 U22964), dans les feuilles ou dans les graines (sous le contôle d'un

promoteur graine spécifique), révèle une augmentation de la teneur en cystéine libre, mais aussi du glutathion (2.6 fois le taux naturel), et en méthionine. Les plantes exprimant ces mêmes isoformes dans le cytosol sous le contôle d'une promoteur graine spécifique révèlent un taux de composé soufrés supérieurs aux plantes témoins.

Exemple 12 Analyse des résultats pour les plantes transgéniques SAT1 (CDNA U22964 ou SAT1jw, forme avec peptide de transit) et témoins.

5

10

15

L'impact d'une expression de la serine acetyltransferase dans les mitochondries a été analysé en transformant les plantes avec la construction (Figure 12) contenant la séquence entière de la SAT1. L'analyse des plantes au stade TO permet de mettre en évidence une augmentation en cystéine libre dans la cellule (Figure 21). L'analyse est effectuée sur les feuilles formées avant l'apparition de la hampe florale. Les quatorze lignées présentent une multiplication du taux de cystéine de 2 à 6 fois par comparaison avec le plant contrôle (PBI).

L'augmentation en cystéine s'accompagne d'un effet général sur le contenu en composé soufrés avec une multiplication par 4 du contenu en glutathion dans la cellule (Figure 22). A l'opposé d'une expression de la SAT dans le compartiment cytosolique, l'allure générale de la distribution des valeurs dans les différentes lignées présente un plateau qui indiquerait une limitation dans la synthèse du glutathion. Cette limitation peut concener le taux de glutamate et/ou de glycine, ou un contrôle du glutathion sur sa propre synthèse (rétro-inhibition de l'une des enzymes participant à la synthèse du glutathion, enzyme E6 et/ou E7 voir Figure1).

De même le contenu en méthionine est multipliée par 2 à 3 fois par rapport au taux naturel mesuré dans les plants contrôles.

Revendications

- 1. Procédé pour augmenter la production de cystéine, glutathion, méthionine et leurs dérivés soufrés par les cellules végétales et les plantes, ledit procédé consistant à surexprimer une SAT dans les cellules végétales, et les plantes contenant les dites cellules végétales.
 - 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que la SAT surexprimée dans les cellules végétales est une SAT sensible à la cystéine. 3.

Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce que la SAT est une SAT de plante ou une SAT native d'origine bactérienne.

- 4. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que la SAT surexprimée dans les cellules végétales est une SAT insensible à la cystéine.
- 5. Procédé selon la revendication 4, caractérisé en ce que la SAT est une SAT de plante ou une SAT d'origine bactérienne ou de plante mutée, rendue insensible à la cystéine par mutagénèse.
- 6. Procédé selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que la SAT est surexprimmée dans le cytoplasme des cellules végétales.
- 7. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que la SAT est une SAT d'origine bactérienne.
- 20 8. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que la SAT est une SAT cytoplasmique de plante, en particulier d'*Arabidopsis thaliana*.
 - 9. Procédé selon la revendication 8, caractérisé en ce que la SAT est la SAT 3, représentée le SEQ ID NO 1.
- 10. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que la SAT est une SAT de plante non cytoplasmique amputée de son ou ses signaux d'adressage vers des compartiments cellulaires différents du cytoplsame.
 - 11. Procédé selon la revendication 10, caractérisé en ce que la SAT est la SAT 1' représentée par la SEQ ID NO 2.
- 12. Procédé selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que la 30 SAT est surexprimée dans les mitochondries.
 - 13. Procédé selon la revendication 12, caractérisé en ce que la SAT est surexprimée dans le cytoplasme sous la forme d'une protéine de fusion peptide signal/SAT, la SAT mature fonctionnelle étant libérée à l'intérieur des mitochondries.
- 14. Procédé selon la revendication 13, caractérisé en ce que le peptide signal d'adressage mitochondrial est constitué par au moins un peptide signal d'une protéine végétale naturelle à localisation mitochodriale, comme par exemple le petide signal de la SAT1 représenté par les acides aminés 1 à 63 sur la SEQ ID NO 3..
 - 15. Procédé selon la revendication 13, caractérisé en ce que la SAT est une SAT mitochondriale d'origine végétale, en particulier d'*Arabidopsis thaliana*.

- 16. Procédé selon la revendication 15, caractérisé en ce que la SAT est la SAT1 représentée par la SEQ ID NO 3.
- 17. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que la SAT est surexprimée dans les chloroplastes des cellules végétales.

5

20

25

35

- 18. Procédé selon la revendication 17, caractérisé en ce que la SAT est surexprimée dans les chloroplastes par intégration dans l'ADN chloroplastique des cellules végétales d'un gène chimère comprenant une séquence d'ADN codant pour ladite SAT, sous le contrôle d'éléments de régulations en 5' et 3' fonctionnels dans les chloroplastes.
- 19. Procédé selon la revendication 17, caractérisé en ce que la SAT est surexprimée dans le cytoplasme sous la forme d'une protéine de fusion peptide de transit/SAT, la SAT mature fonctionnelle étant libérée à l'intérieur des chloroplastes.
 - 20. Procédé selon la revendication 19, caractérisé en ce que la SAT est homologue du peptide de transit.
- 15 21. Procédé selon la revendication 20, caractérisé en ce que la SAT est une SAT chloroplastique d'origine végétale, en particulier d'*Arabidopsis thaliana*.
 - 22. Procédé selon la revendication 21, caractérisé en ce que la SAT est la SAT2 ou la SAT4 représentée par la SEQ ID NO 5 ou 6 respectivement.
 - 23. Procédé selon la revendication 19, caractérisé en ce que la SAT est hétérologue du peptide de transit.
 - 24. Procédé selon la revendication 13, caractérisé en ce que la SAT est une SAT cytoplasmique d'origine végétale ou une SAT d'origine bactérienne, telle que définie dans l'une des revendications 3 à 5 ou 9 à 11.
 - 25. Procédé selon l'une des revendications 23 ou 24, caractérisé en ce que le peptide de transit est un peptide de transit d'une autre protéine à localisation plastidiale.
 - 26. Procédé selon la revendication 25, caractérisé en ce que le peptide de transit est constitué par le peptide de transit d'une EPSPS de plante ou le peptide de transit d'une ssu RuBisCO de plante.
 - 27. Procédé selon l'une des revendications 25 ou 26, caractérisé en ce que le peptide de transit comprend un peptide de transit d'une protéine végétale à localisation plastidiale et une partie de séquence de la partie mature N-terminale d'une protéine à localisation plastidiale entre la partie C-terminale du peptide de transit et la partie N-terminale de la SAT.
 - 28. Procédé selon la revendication 27, caractérisé en ce que la partie de séquence comprend généralement moins de 40 acides aminés de la partie N-terminale de la protéine mature, de préférence moins de 30 acides aminés, plus préférentiellement entre 15 et 25 acides aminés.
 - 29. Procédé selon l'une des revendications 27 ou 28, caractérisé en ce que le peptide de transit comprend entre la partie C-terminale de la partie N-terminale de la

33 protéine végétale à localisation plastidiale. transit. 31. est hétérologue du peptide de transit. 10 revendications 24 à 30. 33. de transit/SAT selon l'une des revendications 31 ou 32.

35

protéine mature et la partie N-terminale de la SAT un deuxième peptide de transit d'une

- Procédé selon la revendication 29, caractérisé en ce que le peptide de transit est un peptide de transit optimisé (OTP) constitué par la fusion d'un premier peptide de transit, avec une partie de séquence de la partie mature N-terminale d'une protéine à localisation plastidiale, laquelle est fusionnée avec un deuxième peptide de
- Protéine de fusion peptide de transit/SAT, caractérisé en ce que la SAT
- Protéine de fusion selon la revendication 31, telle que définie dans les
 - Séquence d'acide nucléique codant pour une protéine de fusion peptide
- Gène chimère comprenant une séquence codante ainsi que des éléments de régulation en position 5' et 3' hétérologues pouvant fonctionner dans un organisme 15 hôte, caractérisé en ce que la séquence codante comprend au moins une séquence d'acide nucléique codant pour une SAT.
 - Gène chimère selon la revendication 34, caractérisé en ce que l'organisme hôte est choisi parmi les bactéries, par exemple E. coli, les levures, en particulier des genres Saccharomyces ou Kluyveromyces, Pichia, les champignons, en particulier Aspergillus, les baculovirus, ou les cellules végétales et les plantes.
 - Gène chimère selon la revendication 35, caractérisé en ce que l'organisme hôte est une cellule végétale ou une plante la contenant.
- Gène chimère selon la revendication 36, caractérisé en ce que l'élément 37. de régulation en 5' comprend les séquences de régulation promotrice dans cellules 25 végétales et les plantes, choisi parmi les promoteur s'exprimant dans les feuilles des plantes, les promoteurs constitutifs, ou les promoteurs lumière dépendants d'origine bactérienne, virale ou végétale
 - Gène chimère selon la revendication 36, caractérisé en ce que l'élément 38. de régulation en 5' comprend les séquences de régulation promotrice dans les cellules végétales et les plantes, choisi parmi les promoteurs spécifiques des graines.
 - Gène chimère selon la revendication 38, caractérisé en ce que le 39. promoteur est choisi parmi les promoteurs de la napine, de la phaseoline, de la glutenine, de la zéine, de l'héliantinine, de l'albumine ou de l'oléosine.
 - Gène chimère selon l'une des revendications 34 à 39, caractérisé en ce que la séquence d'acide nucléique codant pour une SAT code pour une SAT telle que définie dans les revendications 2 à 30.
 - Gène chimère selon l'une des revendications 34 à 39, caractérisé en ce 41. que la séquence d'acide nucléique codant pour une SAT est la séquence d'acide

nucléique selon la revendication 33.

5

25

30

- 42. Vecteur de clonage et/ou d'expression pour la transformation d'un organisme hôte caractérisé en ce qu'il contient au moins un gène chimère tel que défini selon l'une des revendications 34 à 41.
- 43. Procédé de transformation des organismes hôtes caractérisé en ce que l'on intègre dans le génome dudit organisme hôte au moins une séquence d'acide nucléique selon la revendication 33 ou un gène chimère selon l'une des revendications 34 à 41.
- 44. Procédé selon la revendication 43, au moyen du vecteur selon la 10 revendication 42.
 - 45. Procédé selon l'une des revendications 43 ou 44, caractérisé en ce que l'organisme hôte est choisi parmi les bactéries, par exemple *E. coli*, les levures, en particulier des genres *Saccharomyces* ou *Kluyveromyces*, *Pichia*, les champignons, en particulier *Aspergillus*, les baculovirus, ou les cellules végétales et les plantes.
- 15 46. Procédé selon la revendication 45, caractérisé en ce que l'organisme hôte est une cellule végétale ou une plante la contenant.
 - 47. Procédé selon la revendication 46, caractérisé en ce que la plante est régénérée à partir d'une cellule végétale transformée.
- 48. Procédé selon la revendication 47, caractérisé en ce que l'organisme hôte est une plante monocotylédone, en particulier choisie parmi les céréales, la canne à sucre, le riz et le maïs, ou une plante dicotyledone, en particulier choisie parmi le tabac, la soja, le colza, le coton, la betterave et le trèfle.
 - 49. Organisme hôte transformé, caractérisé en ce qu'il comprend au moins une séquence d'acide nucléique selon la revendication 33 ou un gène chimère selon l'une des revendications 34 à 41.
 - 50. Organisme hôte selon la revendication 49, caractérisé en ce qu'il est obtenu par le procédé selon l'une des revendications 43 à 48.
 - 51. Cellule végétale, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins une séquence d'acide nucléique selon la revendication 33 ou un gène chimère selon l'une des revendications 34 à 41.
 - 52. Plante génétiquement modifiée, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins une cellule végétale selon la revendication 51.
 - 53. Plante selon la revendication 52, caractérisé en ce que la plante est régénérée à partir d'une cellule végétale selon la revendication 51.
- 54. Plante génétiquement modifiée, caractérisée en ce qu'elle est issue de la culture et/ou du croisement des plantes régénérées selon la revendication 53.
 - 55. Plante génétiquement modifiée selon l'une des revendications 52 à 54, caractérisée en ce qu'elle est une plante monocotylédone, en particulier choisie parmi

les céréales, la canne à sucre, le riz et le maîs, ou une plante dicotyledone, en particulier choisie parmi le tabac, la soja, le colza, le coton, la betterave et le trèfle.

- 56. Plante génétiquement modifiée selon l'une des revendications 52 à 55, caractérisée en ce qu'elle comprend d'autres gènes d'intérêt.
- 57. Plante génétiquement modifiée selon la revendication 56, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un autre gène modifiant la teneur et la qualité des protéines de ladite plante, en particuliers dans les feuilles et/ou les graines.

5

- 58. Plante génétiquement modifiée selon l'une des revendications 56 ou 57, caractérisée en ce que le gène code pour une protéine enrichie en acides aminés soufrés.
- 10 59. Graines des plantes génétiquement modifiées selon l'une des revendications 52 à 58.

Procédé pour augmenter la teneur en composés soufrés et notamment en cystéine, méthionine et glutathion chez les plantes et plantes obtenues

RHONE-POULENC AGRO

Abrégé Descriptif

La présente invention concerne un procédé pour augmenter la production de cystéine, de méthionine, de glutathion et de leurs dérivés par les cellules végétales et les plantes, ledit procédé consistant à surexprimer une SAT dans les cellules végétales, et les plantes contenant les dites cellules végétales.

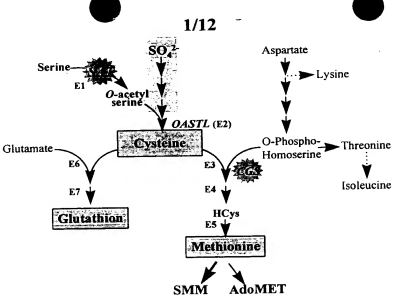


Figure 1 : Séquence illustrant la voie de synthèse de la cystéine et des dérivés soufrés (glutathion et méthionine).

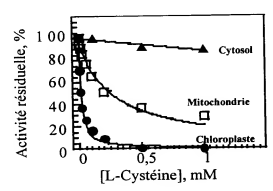


Figure 2 : Effet de la cystéine sur les activités sérine acétyltransférase de pois (*Pisum sativum*).

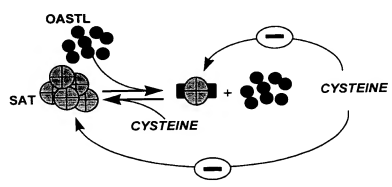


Figure 3 : Modèle de l'inhibition de la serine acetyltransferase chloroplastique.

	_	m	C	_	,	113	~	zi.			N	7	· -	_	_	<u>_</u> ,5	
	A CCN	202	TGC	– ልጥል	GAC	ACA	TGC		ACC	GGT	AAT	ACC	CAA	GAC	GAT		48
ATG	J	ACA R	7	. ~	ं		.i	N	Ξ.	2	3	ž:	7	e"	3	:2	
~ C 7 M	TCC	CGG	-		TGC	_		AAT	TTC	TTT	CGA	CCC	GGT	TTC	TCT		96
GAT	100	2	:: ::	-	11	:1	-	Q	_	<u>.:</u>	Э	2	0	2	·	4.2	
CT A	AAC	CGG		ATT		CAC	ACC	CAA	ATC	GAA	GAT	GAC	GAT	GAT	GTC		144
N N	-	K	М	L	Ξ	E	A	Ń	S	2	Λ	K	Q	<u> </u>	Ď.	64	192
	ĀTC		ATG	CTT	GAA	GAA	GCC	AAA	TCC	GAT	GTT			GAA	CCC	÷ =	192
100		3	N	Y	Y	Y	À	3	-	-	3	1	3	3		2.4	240
ĀTT	TTA	TCA	AAC	TAC	TAC	TAC	GCT	TCG	ATC	ACA	TCT	CAT	CGA	TCT	TIA N	96	240
_	3	Ą	بد	A.	Н	_		ž .	7	<u> </u>	5	3		- TTA	AAC	9.0	288
GAG	TCT	GCT	TTA	GCT	CAC	ATC	CTC	TCC	GTA	AAG		AGC	AAT	IIA	E	- 7 ()	200
	₽	S	N	J.		F.	<u> </u>	i.	E.	- D. (71. D.	3	V GTT	TTA	ĠAA			336
CTA	CCA	AGC	AAC	ACA	CTC	TTC	GAA		TTC	ATA	AGC	GII	1111	7	Α.	120	
3	5	Ξ	Ξ		Ξ.	o maa	-	A A C	CAA	_ 	CTT	ATA	GCA	GTC	AAA		384
AGC	CCT	GAG	ATC	ATC	GAA	TCC	ACG	AAG	V	Ч	7	E		G	E	144	
<u>:</u>	R	D	P	A	C	ATA	3	TAC	GTT	CAT	TGC	TTC	TTG	GGC	TTC		432
	AGA	GAC	CCA	GCT	TGT		AGC	H	di i		7	:a	• •	_	N	160	
K	-3	E mmc	CTC	A GCT	TGT	Ω CΔΔ	GCT	CAT		ĀTA			ACC	CTC	TGG		480
AAA	GGC	TTC	3	K	:	J	4	0		_	3	N	3	V	ε	176	
.\ D.D.D.D.	_Ç ∵Ç		AGA		ATC	GTA	GCT	TTA	TTG	ATC	CAA	AAC	AGA	GTA	TCA		528
AAA	S	AAC F	A	V.	15	-	Н	P	√Ĵ	А	К	<u>-</u>	G	K	G	192	
	TCT	TTC	GCC	GTC	GAT	ATT	CAT	CCC	GGA	GCG	AAG	ATC	GGA	AAA		200	576
GAA			5	Н	A	113	G	V	V	_	G	Ξ	7	<u> </u>	V	208	624
ຼ ሿጥጥ	CTT	TTA	GAC	CAT	GCG	ACG	GGC	GTG	GTG	ATC		GAG		GCG		224	024
V	G	5	N	\vee	S	I	بــَ	Н	G	V_	T		G	G	T	224	672
GTT	GGA	GAC	AAT	GTT	TCG	ATT	CTA	CAC		GTG			GGA	. GGA V	ACA	240	0,2
3	K	Q	S	G	\supset	3	rl	Ρ	К	1	G		-	•	TTG	2 9 0	720
GGG	AAA	CAG	AGT	GGT	GAT	CGG	CAT			ATT	GGI	GAT	GGI	<u> </u>	3	256	
	G	4	G	S	-01	i		G	Nam	- ATA	*	A ATC		_			768
TTA	GGA	GCI		AGT			. TTG ∵	GGG V	; AAT ∀	K K	D D	Λ	. 001 P	A	R	272	
÷.	K	=	. G	S	G	3 . mcc		·				·					816
GCI		TTA :					A.	R	, G11		G G	G	K	Ξ	М	288	
		A	V Cmm	G	N AAT	P CCG			TTO	- ATI				GAG	TAA		864
ACC	aCC	GCG		'GGA D	K K		P	C	, 110 L	m	М	D	Q	T	S	304	
E.	3	K A AAA	H A CAI			ATT				ACT	TA	G GAC	CAG	ACA	A TCG		912
CCC	G AGA	Ψ.A.A.	A CAI	W.	. AAC) C	Y	ÿ	-							314	
TA:		_	GAG			GĀT	TAT	GTO	ATT	TAT	Ā						945
ıA.		Z	. 0110														

Figure 4: Séquence nucléotidique et peptidique du gène de l'isoforme SAT 3 (L34076) d'A. thaliana

		М	סי	2	A	G	E	<u></u>	R	Н	Q CNA	S		З т са	K AAG	14 42
					GCC	GGA	GAA	CTC	CGA	CAT	CAA	1C1 2	FCA.	A.	2	30
<u>.</u>	K		5	5	V	<u>"</u>	्र २२ र	5) CN III	<u>∵</u>	A				TCA	90
		CTA				ACC	CAA	TCC D	GAT A	GAA E	A A	GAA.	.;	-,	ρį	46
	À	Ξ	S	À	A	A GCT	ECA	CAT	CCC	CAA		GCC		TTA	TGG	138
GCA	GCG	ATA					3	3	3	A	E	A	Ξ	P	A	62
-	√ <u>)</u>		K	A	Ξ	A GCT	CCC	., ССТ						CCA	GCT	186
ACA	CAG		AAG Y		GAA	3			-,	3	Н	3	S		<u>:</u>	_ ⁸
	∴ CCTP	S	ייי מייי	СТА	ጥልጥ	TCG	ACG	ĀTT	CTT		CAT	TCG	TCT	CTT	GAA	234
	S	AGC	S	E	H		G	N	K	_	1.5	J	55		سا	94
.⊰ CCN	TCT	_ ДТС	TCG	ከጥጥ	CAT	CTA		AAC	AAG	CTT	TGT	TCC	TCA	ACG	CTT	282
CGA		pro-		Ξ.	7	·)		E			-	F	3	3	D	110
 Τ'Τ' Δ	TCC	ACA	CTT	TTA	TAC	GAT	CTG	TTC	TTA	AAC	ACT	TTT	TCC	TCC	GAT	330
<u> </u>	3	1	\supset	V	,Δ		V	A.	Ð	i.	3.	A.	₽-	バ	V	126
	TCT	CTT	CGT	AAC	GCC	ACC	GTC	GCA	GAT	CTA	CGC	GCT	GCT		GTT	378 142
)	_	0	Δ	(~	-	S	E.	S	-1	್ರ			1	1	5.7 A	426
CGT	GAT	CCT	GCT	TGT	ATC	TCG	TTC	TCT	CAT	TGT	CTC	CTC	AAT	TAC	AAA	158
G	E'		A	Ξ	Q	<u>.</u>	H	3.	V.	3	H	:(3.3.0	 Cπλ	WCC	_	474
GGC	TTC	TTA	GCT	ATT	CAG	GCG	CAT		GTA	TCA	CAC	AAG	CTA	S	ACA D	174
Q	3	3	K	₽	<u>.</u>	A	<u>-</u>	 	_: Gm 7	.1	3 mca	3.00	ב תייכי			522
CAA				CCA	TTA	GCA	TTA	GCT	CTA	CAC		AGA G	K	G	-	190
	2.7	A	Λ	D		Н	2	. <u></u>	i.	X AAC	- አጥሮ				ĀΤA	570
GTA	TTC				ATC	CAT	CCA	GCA 7	- GCG - '/	AAG	E	un un	A	,	ATA	206
		D	H 67.6	A	T. C.C.	G GGA	∵. Cmm	CTA	CTC			ACA		GTG	ATT	618
CTT						GGA	Н	H	Ŷ.	10		G	G	m .	G	222
	N	N	V	S	I NTC	CTT		CAT		ÃCA	CTA			ACA	GGT	666
		AAT	GII	D D	R	Н	P	K	Ī	G	D	G	C	ت	I	238
<u> </u>	A	്യാ	GGA	CAT	AGA	CAT	CCG	AAG		GGT	GAC	GGT	TGT	TTG	ATT	714
	0C1	101	A	T	I		G	N	V	K	Ξ	G	A	G	4	254
GGA	GCT	GGA	GCG	ACT	ATT	CTT		AAT	GTG	AAG	ATT	GGT	GCA	GGT	GCT	762
K	V V	G	A A	G	S	V	V	44	_	\supset	l'u'	P	C	R	G	270
				GGT	TCT	GTT	GTG	CTG	ATT		GTG	CCI			GGT	810
	à	V	Ğ	14	₽	A	R			Ġ	G	K	Ξ	K	P	286
ACT		GTI		AAT	CCG	GCG	AGA		GTC		GGG	AAA	GAG	AAG	CCA	858
	1	1.1	\Box	٦,	177		E,	vā.	20	3	M	\supset	11	-	S	302 906
ACG	ATT	CAT	GAT	GAG	GAA	TGT	CCI	GGA	GAA	TCG	ATC	GA'	CAT	' AC'I	TCA	312
Ç2	-	S	<u>F.</u>	W	S	D	Y	Ι	I.							939
TTC	ATO	TCG	GAA	A TGG	TCF	A GAT	TAC	ATC	: ATF	TAF	A					939

Figure 5: Séquence nucléotidique et peptidique du gène de l'isoforme SAT3' (U30298) d'A. thaliana

			~	_	_	m		3	- n	c.	<u></u>	9	jn.	-		1.5
M	A	3	C mcc	В ШС	CNC	ACC	TICC	.` CGC	ACT	GGT	AAA		CAG	ATT		45
0.	_	-	$\overline{}$	3	7.7	X	4	Η	J		7.	ت	1.2	F		30
.∵ Tr.CTT	CCT	.\ CGC	GAT	TCT	TCT	AAA	CAC	CAC	GAC	GAT	GAA	TCT	GGC	TTT		90
		14.5	M	-,-	7	Ξ,	1	25		•	೨	S	7	N		45
CGT	TAC	ATG	AAC	TAC	TTC	CGT	TAT	CCT	GAT	CGA	TCT	TCC	TTC	AA'I'		50
	_	C)	T	7			ä		<	:2	<u>1</u>	_	***	САТ		180
GGA	ACC		ACC		ACC	CTC	CAT		CGT	CCT N	11G	3	- GAA	5		75
	-	3	⊃ G7.C	Ξ, CCT	Ξ	∀ GTC	С∆Т	 СДТ	GTT				ATC	CGA		225
			52	ς:	~ ·	-	A,	3	4	£-		Ω.	ت	\mathcal{F}_{i}		90
CAA	GAG			TCT		ATC	GCC	AAA	GAA	CCT	ATT	GTT	TCC	GCT		270
7	7	Н	A.	S	1.	V	`S	2	R	S		Ξ.	A	A		105
TAT	TAT	CAC	GCT	TCG	ATT	GTT	TCT	CAG	CGT	TCG	TTG	GAA	GCT -	GCG		120
-	.	М	Ξ.	-	S	V	X	 C.T.C.	S	N)	 mm⊂	א איזיי איזי	 	CCA		360
TTG	GCG	AAT	ACT	TTA	TCT	GTT	AAA	CTC	AGC	AAI	-	O	/;	N		135
e."	N.	7.00	E COM) (**) TV	unun.C	ውጥር ፣	J TCT	። GGT	GTT	CTT	ČAA	GGA	AAC		405
AGC	AAC	ACG -	UTT	110	GAI	110		-	-	-	7,	Ą	-7	K		150
CCA	CAT	ΔΨΨ	GTT	GAA	TCT	GTC	AAG	CTA	GAT	CTT	TTA	GCT	GTT	AAG		450
-	-	7	P	Ā			3	7	7	÷	0	7	-	3		1.65
GAG	AGA	GAT	CCT	GCT	TGT	ATA	AGC	TAC	GTT	CAT	TGT	TTC	CTT	CAC		180
Ę.	\aleph	Ġ	F	L	Α	<u>C</u>	2 2	A	Э	3	7 mm	A CCT	T Cat	GAG		540
TTT	AAA	. GGC	TTC	CTC	GCT	TGT	CAA	GCG	CAT	-	AII	- GC1	O	N		195
	N		ୁ ସଅଟ		$\Lambda \subset \Lambda$	ΔΔΔ ΔΔΔ	ΔΤС	 CTA	GCT	TTG	TTG	ATC	ČAG	AAC		585
CTT	TGG	ACT	-CAG	D.	F	A	V)]	F	Н	P	G	A	K		210
AGA	GTC	ТСТ	GAA	GCC	TTC	GCT	GTT	GAT	TTC	CAC	CCT	GGA	GCT	AAA		630
	. 010	7	G	T.	÷.,,	Īī	\supset	H	7.	ú.	A	ī	V	ī		025 675
ATC	GGI	' ACC	GGG	ATT	TTG	CTA	GAC	CAT	GCT	ACG	GCT	' ATT	GIG	ATC		940
																720
GGT	GAG	ACG			' GTG	GGG	AAC K	O O	C	G	D	R R	Н	AAC P		255
. ∀	7	ii.	G	G	T	G : GGG							CAC	ÇCG		765
GTT	- ACC	CII	. GGA	G	y Acc	. GGG	-	G	A	Ğ	Ţ	C	T	13		270
AAC	- - ATT	r GGC	GAT	GGG	GTI	TTG	ATT	GGA	GCT	' GGG	ACT	TGI	TTA :	TTG		810
3	13	-		-	G	₹.	G	Α	X	-	G	_ A	- G	S		250 055
GGG	AA:	TA T	ACG	ATT	GGI	GAA	. GGA	GCI	' AAG	ATT	GG'I	r GCC	3 GGG	TCG		300
	5.7	-	K)	7	P	P CCC	.\ - CCII	י ארכר	יי ארר	ارد د الارداد	ה ⊂יהים ∧	r GGZ	AAT		900
GTO	GTO	G TTC	; AAA	A GAC	J GTC	, CCG	: UUG	, CG1	. ACC	P ACC	K K	. <u> </u>	. 30 <i>r</i>	D		315
P	A A	- ≺ - ∧⊂(ייי ביידייתיים	יייטיט י	ა ი ცლე	ਾ GGT	' AAA	ĞAI	' AA'I	. cce	AA/	A AC	G CAT	GAC		945
7	-	DA E	; ;	, Cli	. 301	M	D	Q	Δ.	S	Н	T	S	E		330
AAC	TAT'	r cc:	r GG1	TTC	G AC	r ATG	GAC	CAC	ACC	TCG	CA	r AT	A TC	C GAG		990 336
2.0	5-1			,											1011	330
TG	G TC	G GA	r TAT	r GTA	A AT	r TGP	4								1011	

Figure 6: Séquence nucléotidique et peptidique d'un gène de l'isoforme SAT 1' (L78443) d'A. thaliana.

					м	L	р	v	т	s	R	R	н	F			10
					ATG	TTG					CGC	CGC	CAC	TTC	•	30	
Т	M	s	L	v	м	Τ.	R	S	S	s	P	Н	I	N			25
ACA	ATG	TCC	CTA	TAT	ATG	CTC	CGT	TCA	TCT	TCT	CCA	CAC	ATC	AAT			75 4:)
u	ш	S	F	L	L	P	S	F	V	S	S	K AAA	F.	<u>K</u>			
\overline{CAT}	CAC					CCT	TCT	TTT	GTT		P	P P	P				
H	H	T	L	S	P	P	P	S	P	P CCT		CCT		CCT			165
		_			D	CCT T	C	R	,,,	G	K	P	Q	Ï			70
M	A	A CCC	TGC	I ATC	GAC	ACC	TGC	CGC	ACT								210
	112	-		ς	5	K	.1	11	_;	_;	<u> </u>	D .	-27	ī,			85
TCT	CCT	CGC	GAT	TCT	TCT	AAA	CAC	CAC	GAC	GAT	GAA	TCT	GGC				100
		5-1	M	í	E,	R -	ľ	F	2	∴ .	5	5	ī.	51			300
CGT	TAC		AAC		TTC	CGT	TAT	CCT	GAT	P CGA	TCT	TCC	710	TAA D			115
3	2	ू		X	700	CTC	H	- አርጥ	3 CGT		፲ ጥጥር	CTTT.	GAA	GAT			345
GGA	ACC	CAG	ACC D	AAA A	ACC E	V)	ACT	्	W	A.	K	I	Ř			130
	- СЛТ	CGC	GAC	GCT	GAA	GTC	GAT	GAT	GTT			AAA	ATC	CGA			390
		2	~	S	آ.	-	A.	Δ		5,	_	-7	5	2			145
GAA	GAG	GCT	AAA	TCT	GAT	ATC	GCC	AAA	GAA	CCT	ATT	GTT	_	GCT			4.35
	2.5	- 1		.0	-	17	S	O.	₽.	- 5			A CCM	A			480
TAT	TAT		GCT	TCG		GTT	TCT		CGT 3	TCG	TTG	GAA N	GCI	P P			175
	À	N	7 CM		S S	√ GTT	\mathbb{K}	_ כיייר			TTG		CTT	CCA			525
		AAT	ACT	TTA F	101 D	Ü,	E	S	G	7		Q	G	N			190
S	N AAC	ACG	Стт				TTC	TCT		GTT	CTT		GGA	AAC			570
12)	-		. /	777	C	M	X		0	Ĺ	ت	$\overline{2}$	A				205
CCA	GAT	ATT	GTT	GAA	TCT	GTC	AAG	CTA	GAT	CTT	TTA	GCT	GTT	AAG			615 220
	5	- 7	2	ش	\mathcal{C}		S	ï	V	14	C	E	نا	1.1			660
GAG	AGA					' ATA			GTT	CAT R	TG1	A A	, СГ1 Н	CAC			235
	8	G	F	L CTC	. A.	י יייכייי	_Ç C∆∆	A GCG	H Cat					GAG			705
TTT	AAA W	GGC	. TIC	. CIC	S GC1	. 1 G 1	CAA	. UCC	Ä			:	Q	M			
	TGG	· ACT	CAG	GAC	AGF	AAA	ATC	CTA	GCI	TTG	TTG	ATC	CAG	AAC			750
,		<	****	Δ	E.	Δ,	V	D	Ε'	- 1	Б	G	<i>1</i> -1	74			265
AGA	GTC	TCI	GAA	GCC	TTC	GCT	GTT	GAT	TTC	CAC	CCI	: GGP	A GCT	' AAA			7 95 280
<u>.</u>	G	117	G	Ξ) 27.0	Н	A	Ψ 1 Δ <i>CC</i>		י אינטיע ד	V renre	ATC			840
ATC		ACC			TTC	G CTA	N GAC	, CAI N	. GC1	S ACC	í Í	. A.,	. Н	N			840 295
G		י אכר	A CCC	√ : ⊂ਯਾਧ		G GGG			-		AT?			CAAC			885
5.7	****		3	G	da	G	K	0	С	G	Ð	R	Н	P			310
GTT	' ACC	CTI	GG	GGA	ACC	G GGG	AAA	CAC	G TG	GG <i>I</i>	A GA	r AG	G CAC	CCCG			930
•,•		\sim	\neg	G	V	T.		G	Ą.	G	-	()	_				325 975
			GAT	GGG	GT	г тто	ATI	GG?	A GC:	r GGC	i AC'.	l'TG:	r Att. G	r TTG S			340
G	2;	-			G	E E CA7	G CCI		_ ^. ኮ አአረ	- - -	G r GG'	A r GC0		G TCG			1020
GGC		r Arc	J ACC	a ATT	Ľ 66. V	p P	a GGr P	R R	ייי ב	g AI.	A.	V V	G	N			355
CTTC	√ - GT(- - ጥጥ(. AA	A GAO	GTO	G CCC	G CCC	G CG	r ĀC	G AC	G GC'	r GT'	r GG	TAA A			1065
: 5		Ξ,			/3	G	×	13	31	='	i i	_	71	<u>-</u>			370
CCC	GC0	G AG	G TT	G CT	r GG'	T GGT	LAA 1	A GA	r aa'	r cc	G AA	A AC	G CA	T GAC			1110
		Δ.	<u>_</u>			12	_		-	.5	.1	_	25	<u> </u>			385 1155
AA	G AT	r cc			G AC	T AT	G GA	CA	G AC	TC	_{CA}	T AT.	A TC	C GAG			391
``	- S	့) - ၁၈	ı T		, n.m.	m mc:	n									1176	331
TG	G TC	G GA'	T TA	1 GT	A AT	T TG	-7			•							

Figure 7 : Séquence nucleotidique et peptidique d'un gène de l'isoforme SAT 1 (U 22964) d'A. thaliana.

	v	D	L	s	s	F	s	L	L	F	A	F	s	V	s	16	
ATG	GTG	GAT	CTA				AGC		CTT	TTT	GCT	TTC	TCC	GTC	TCT		48
L L	S	F	v	Q	s	K	R	V	С	D	S_	S	L	_ <u>s</u>	_3_	32	0.0
CTC	TCT	TTT	GTC	CAA	TCA	AAA	AGA		TGT	GAT	TCT	TCT	TTA	TCG	TCT	. :	96
Ξ [*]	Ŋ	3	D.	M	24	- 3	_2_	<u></u>	 ~===	Ë	<u>:</u>	_ CAC	S CT	GGT	TTC	± 1	144
CCT	TGG	AGA			AAT	GGC	GAT	GAG	CŢT	CCT	TTC	GAG	AGT S	."	110	54	144
Ξ	- <u>V</u> -	7	A	n n C	GGA	N C TT	H	AAG	. З т:СД	GAG	_	GAC	TCG	AAT	TTG		192
GAG	GTT	TAC	GCT R	AAG S	GGA	AC1	I	AAG N	CA	A		R	9	<u>::</u>	A	8 C	
C.M.M.	D GAT	CCT	CGT	TCT	GAT	CCT		TGG	GAT	GCT	ATA	AGA	GAA	GAA	GCT		240
7 T	GAI	Ē	A	Ξ.	3.	Ξ	P	Ī	-	J	S	£	<u>.</u>	ĭ	Ā.	9.6	
AAA	CTT		GCA			GAG.	CCT	ATT	TTG	AGT	AGC	TTC	TTG	TAT	GCT	112	288
G	-		A.	H	2	C		<u> </u>	Ç.	<u>.</u>		G	E	'/			336
GGT	ATC	TTA	GCA	CAT	GAT		TTA	GAG	CAA		ATT	-	TTT	GTT	CTA	129	220
<u></u>	И	3	<u>.</u>	Q		P	7.00	_ TTG	TTG	A GCA	~ ^ ^	CAA	CTC	TTG	GAT		384
GCC	AAC	CGT	CTC	CAA		M	ACC H	710	, i	GCA	HCH.	O	S	S	-	244	
~ ~	ը Մարտ	TAT	G GGT	Cunun √	N ΔTG	ATG		GAC	AAA	GGT	ATT	ČAG	AGT	TCG	ATT		432
ATA	TTT H	D	5.51	0	¥.	F	X	2	3.	-\	Ρ	_2_	C		S	160	
CGC		GAT	CTC	ČAG		TTT	AAA	GAT	CGT	GAT	CCT	GCT	TGT	CTG	TCG		480
:	S	S	<u> </u>	Ī		Π	i.	X	G	i	11	<u>ئے</u>		-2	, <u>,</u>	_ · 6	528
TAT	AGT	TCT	GCT	ATT	TTA	CAT	CTG		GGT		CAT	GCG	TTA	CAA		192	526
Ĩ	\mathbb{R}	¥.	A	Н	Κ		W	N	==	G	2	X 70 70 70	CTA	⊸ ጥጥ∆	A GCT	_32	576
TAT	AGG	GTT	_	CAT		CTG	TGG	AAT	GAA ∀	GGG E	AGG G	AAA	D	1117	J	268	0,0
=	A	<u>.</u>	_Ç GNA	S	R	 Λ.Π.Υ	∃ AGC	± GAG		_	GGC	ATT	GAĊ	ATA	CAT		624
CTT		. TTG A	R	AGC	G	E	G	-			و ر	Н	G	Ţ	G	Z24	
P	A GCG			ĀTT	GGG			ĀTA	TTG	TTG	GAT	CAT	GGA	ACT	GGA		672
V	V	I	G	E	m _	A	V	<u> </u>	G	N	G	∇	S	Ι	L	240	700
GTG	GTC	ATT	GGT	GAG	ACC	GCT	GTG	ATA		AAC	GGT				TTA	256	720
11	Ğ	V	T	<u>.</u>	G	G	'Ι'	G	K	Ξ	**P	G) Cam	R	H	256	768
CAT	GGT	GTC	ACT				ACC	GGA		GAA	ACT	GGC	GAT	CGC	CAC	272	, 00
2-	K	. <u> </u>	G	<u> </u>	G CCM	A CON		்	G	A GCT	TGT	GTG	ACT	ĀTA	CTT		816
CCA		ATP	√ GGT S	' GAA	. GGT :3	GCA A	.TTG ⊹	. CII	M	V	A.	A	-3	3		288	
	א אאר	י מידע	AGC	ATA					ATG		GCT		GGT	TCA	CTT		864
	. AAC	K) D	, 1111. V	. 501	5	Н.	3	V	\vee	A	G	N	Ρ	A	304	
GTG			GAC	GTT	CCI	TCG	CAT	AGT	GTG	GTG		' GGA	. AAT			200	912
K	L	_	3	V	M	Ξ	≘	Q	Ð	Б	. S		A	M	X	320	960
AAA	A CTO	ATC	AGG							CCG			GCA	ATG	AAA 	336	900
H	D	Α	T	K	<u> </u>	F mmc	E.	3 ' CC7	Н Слп	GTA	A GCT	D GAT	G GGT	' TAC	: AAA		1008
CAC	C GAT			' AAA	GAG	FTTC	TTT S	CGF	S CAT	. GIA	G	D GAI		. IAC	. 1 u u1	352	
G C C	A CO	ੂ A. CAZ	S A TCI	N PAAC	. GGI		። √ ጥሮ≱	 Стп				A GAT	. ACA		: AAA		1056
GGC	ე ცს <i>⊦</i> ∃	T CAY	y ICI	S	m.	3 3										359	
GG <i>I</i>		C AC		AGC	ACA	A TCF	A TGF	A									1104

Figure 8: Sequence nucléotidique et peptidique du m RNA de la serine acetyltransferase SAT 2 putative chloroplastique d'*Arabidopsis thaliana* (L78444)

v	A	С	I	N	G	E	N	R	D	F	s	s	s	s	15		
MATG		TOT				GAG		CGT	GAT	TTT	TCT	TCC	TCG	TCA		45	
AIG	L	S	S		P	M		V	s	R	N	F	s	A	30		
TCT	TTG	TCT	TCT		CCA			GTC	TCC	CGG	AAC	TTT	TCT	GCC		90	
R	D	D	G	E	T	G	D	E	F	P	F	E	R	I	4.5		
λCΔ	GAC	GAT	GGA		ACC		GAC	GAG	TTT	CCT	TTC	GAG	AGG	ATT		135	j
F	P	V	Y	A	R	G	Т	L	N	P	V	Α	D	P	60		
TTC	CCG	GTT	TAC		AGA	GGA	ACC	CTT	AAT	CCC	GTG	GCC	GAC			180)
V	L	L	D	F	T	N	S	S	Y	D	P	I	M	D	75	-	
GTT	TTG	CTG	GAT	TTT	ACC	AAT	TCT	AGT	TAT	GAC			TGG	GAT	0.0	225)
S	I	R	E	E	A	K	L	Ε	A	E	Ε	E	P	V	90	270	`
TCT	ATA	AGA	GAA	GAA	GCT	AAG		GAG		GAA		GAG	CCG	GTT	1.01		,
L	S	S	F	L	Y	A	S	I	L	S	Н	D	С	L	105	315	=
TTG	AGT	AGC	TTC	TTG	TAT	GCT	AGT		TTG	TCG	CAT	GAC	TGT	TTA P	120		,
E	Q	A	L	S	F	V	L	Α	N	R	L	Q	N	_	12	360	١
GAG	CAA	GCA	TTG	AGT	TTT	GTT			AAC	CGT	CTC	CAA	AAC V	CCT M	13.		•
T	L	L	A	T	Q	L	M	D GR.	I	E	C	N AAC	V GTT	ATG	10.	405	5
ACC	TTG	TTG		ACT	CAG		ATG		ATA		TGC	D	V	0	15		•
V	Н	D	R	G	Ι	Q	S	S	I	R CGT	L CTT		GTT	CAG	10	450	o
GTA	CAT	GAC			ATT		AGC		ATT L	S	Y	S	S	A	16		-
А	F	K	D	R	D	P	A	C TGT		TCG	TAT	-	TCG			49!	5
GCA		AAA			GAT		GCT	A	L	Q	A	Y	R	V	18	0	
I	L	H	L	K	G	Y TAT	L CTT			CAG			AGA			540	0
ATT	TTA						G	R	K	L	L	A	L	A	19	5	
A	Н	K	L	W TGG	K	Q CAA					_					58	5
GCA			TTG R	V	S	E	V	R	T	A	v	I	G	D	21	0	
L	Q	S AGC		•	AGC			AGA			GTG	ATA	GGC	GAC		63	0
CTG	V	. AGC S	I	L	H	G G	V	T	L	G	G	\mathbf{T}	G	K	22		
R CGT		_	ATT			-			TTA	GGA	GGA	ACT	GGG	AAA		67	5
E	T	G	D	R	Н	P	N	I	G	D	G	A	L	L	24		
_	ACC	_	_			CCA	AAT	ATA	GGC	GAC	GGT	GCT	CTT	CTT		72	O
G	A	C	V	T	I	L	G	N	I	K	I	G	Α	G	25	-	_
GGA			-	_	ATA	CTT	GGT	AAC	ATT	AAG	ATA	GGC	GCT	GGA		76	5
A	M	v	A	A	G	S	L	V	L	K	D	V	P	S	27	-	_
GCA	ATC	GTA	GCT	GCT	GGI	TCG	CTT	GTG	TTA	AAG	GAI	GTT	CCI		0.0	81	U
Н	S	М	V	A	G	N	P	A	K	\mathbf{L}	I	G	F	V	28		_
CAT	-	: ATG	GTO	GCI	' GGP	TAA A	CCA	GCA	AAA					GTT	0.0	85	Э
D	E	Q	D	P	S	M	T	M	Ε	H	G	E	S		29	99 90	
GA ₁	GAC	CAA	A GAT	CCA	TCI	' ATG	ACA	ATG	GAG	CAT	' GGI	' GAG	TCI	TGA		90	U

Figure 9: Sequence nucleotidique et en acides aminés du mRNA de la SAT4 putative chloroplastique d'Arabidopsis thaliana.

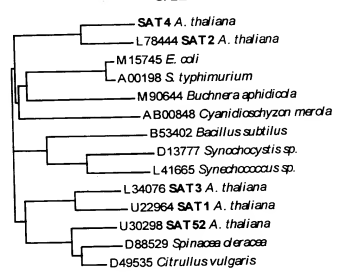


Figure 10 Dendogramme des serine acétyltranferase issues de plusieurs organismes.

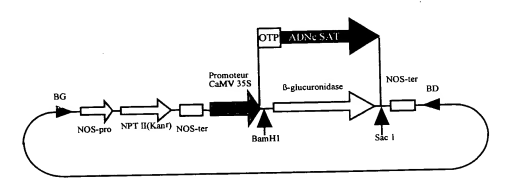


Figure 11: Procédure de clonage de l'OTP/Serine acétyltransférase SAT3 ou SAT (insensible à la cystéine, par exemple SAT1 tronqué) dans le vecteur pBI121.

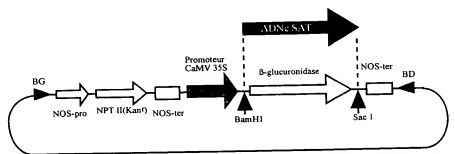


Figure 12: Procédure de clonage de la Serine acétyltransférase SAT1'; SAT1; SAT2; SAT3, SAT3'; SAT4, ou toutes SATs dans le vecteur pBI121.

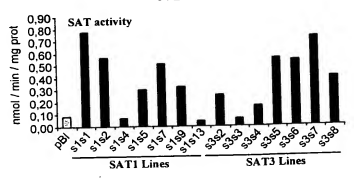


Figure 13

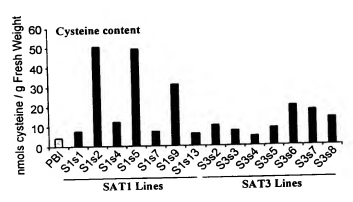


Figure 14

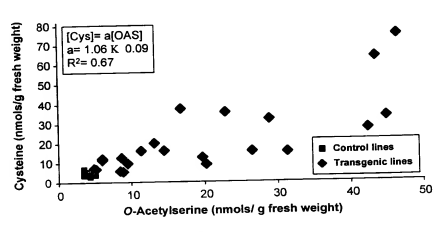


Figure 15

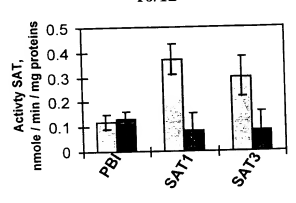


Figure 16

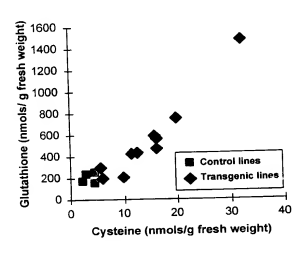


Figure 17

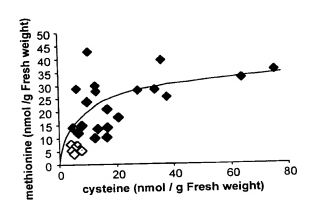


Figure 18

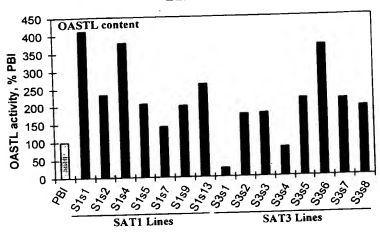


Figure 19

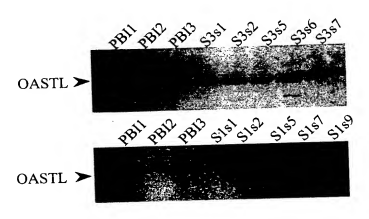


Figure 20

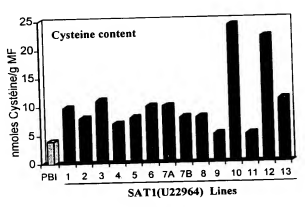


Figure 21

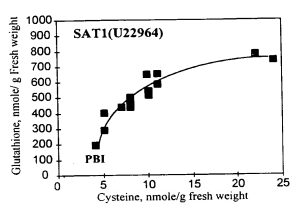


Figure 22

LISTE DE SEQUENCES

<110> RHONE-POULENC AGRO

<120> procédé pour augmenter la teneur en cystéine, méthionine et glutathion chez les plantes et plantes obtenues

<130>	
<140> <141>	
<150> FR9816163 <151> 1998-12-17	
<160> 17	
<170> PatentIn Ver. 2.1	
<210> 1 <211> 984 <212> ADN <213> Arabidopsis thaliana	
<220> <221> CDS <222> (31)(972)	
<pre><400> 1 gagagaggat cctctttcca atcataaacc atg gca aca tgc ata gac aca tgc Met Ala Thr Cys Ile Asp Thr Cys 1 5</pre>	54
cga acc ggt aat acc caa gac gat gat tcc cgg ttc tgt tgc atc aag Arg Thr Gly Asn Thr Gln Asp Asp Asp Ser Arg Phe Cys Cys Ile Lys 10 15 20	102
aat tto ttt oga ooc ggt tto tot gta aac ogg aag att oac oac acc Asn Phe Phe Arg Pro Gly Phe Ser Val Asn Arg Lys Ile His His Thr 25 30 35 40	150
caa atc gaa gat gac gat gat gtc tgg atc aag atg ctt gaa gaa gcc Gln Ile Glu Asp Asp Asp Val Trp Ile Lys Met Leu Glu Glu Ala 45 50 55	198
aaa too gat gtt aaa caa gaa ooo att tta toa aac tac tac tac got Lys Ser Asp Val Lys Gln Glu Pro Ile Leu Ser Asn Tyr Tyr Tyr Ala 60 65 70	246
tcg atc aca tct cat cga tct tta gag tct gct tta gct cac atc ctc Ser Ile Thr Ser His Arg Ser Leu Glu Ser Ala Leu Ala His Ile Leu 75 80 85	294
tcc gta aag ctc agc aat tta aac cta cca agc aac aca ctc ttc gaa Ser Val Lys Leu Ser Asn Leu Asn Leu Pro Ser Asn Thr Leu Phe Glu 90 95 100	342
ctg ttc ata agc gtt tta gaa gaa agc cct gag atc atc gaa tcc acg Leu Phe Ile Ser Val Leu Glu Glu Ser Pro Glu Ile Ile Glu Ser Thr 105 110 115	390
aag caa gat ctt ata gca gtc aaa gaa aga gac cca gct tgt ata agc Lys Gln Asp Leu Ile Ala Val Lys Glu Arg Asp Pro Ala Cys Ile Ser 125 130 135	438

tac Tyr	gtt Val	cat His	tgc Cys 140	ttc Phe	ttg Leu	ggc Gly	Pne	aaa Lys 145	ggc Gly	ttč Phe	ctc Leu	gct Ala	tgt C ys 150	caa Gln	gct Ala	486
cat His	cga Arg	ata Ile 155	gct Ala	cat His	acc Thr	ctc Leu	tgg Trp 160	aaa Lys	cag Gln	aac Asn	aga Arg	aaa Lys 165	atc Ile	gta Val	gct Ala	534
tta Leu	ttg Leu 170	atc Ile	caa Gln	aac Asn	aga Arg	gta Val 175	tca Ser	gaa Glu	tct Ser	ttc Phe	gcc Ala 180	gtc Val	gat Asp	att Ile	cat His	582
ccc Pro 185	gga Gly	gcg Ala	aag Lys	atc Ile	gga Gly 190	aaa Lys	ggg Gly	att. Ile	ctt Leu	tta Leu 195	gac Asp	cat His	gcg Ala	acg Thr	ggc Gly 200	630
gtg Val	gtg Val	atc Ile	gga Gly	gag Glu 205	acg Thr	gcg Ala	gtg Val	gtt Val	gga Gly 210	gac Asp	aat Asn	gtt Val	tcg Ser	att Ile 215	cta Leu	678
cac His	gga Gly	gtg Val	acc Thr 220	ttg Leu	gga Gly	gga Gly	aca Thr	ggg Gly 225	aaa Lys	cag Gln	agt Ser	ggt Gly	gat Asp 230	cgg Arg	cat His	726
ccg Pro	aag Lys	att Ile 235	Gly	gat Asp	ggt Gly	gtg Val	ttg Leu 240	att Ile	gga Gly	gct Ala	ggg Gly	agt Ser 245	Cys	ata Ile	ttg Leu	774
Gly	aat Asn 250	Ile	aca Thr	atc Ile	ggt Gly	gag Glu 255	GLY	gct Ala	aag Lys	att Ile	gga Gly 260) Ser	ggg	tcg Ser	gtg Val	822
gtg Val 265	. Val	aac Lys	gat Asp	gtg Val	ccg Pro 270	Ala	cgt Arg	acg Thr	acg Thr	gcg Ala 275	ı val	gga Gly	aat Asr	ccg Pro	g gcg Ala 280	870
agg Arg	j tto j Lei	g att 1 Ile	ggt Gly	ggg Gly 285	, Lys	gag Glu	aat Asr	ccg Pro	aga Arg 290	і гля	a cat s His	gat Asp	aaq Lys	g att s Ile 29!	cct Pro	918
tgt Cys	t cto	g act	t ato r Met 300	Asp	caç Glr	g aca n Thr	tco Ser	tat Ty:	с ге	a aco	c gad r Glu	g tgo u Tr	y tot Ser 310		t tat p Tyr	966
	g att		acaca	aaat	gt											984
<2 <2	10> 11> 12> 13>	974 ADN	idop	sis	thal.	iana										
<2	20> 21> 22>		(9	66)												
<4 ga	00> .gaga	2 .ggat	cct	ctta	tcg	ccgc	gtta	at a M	tg c let F	ca c ro F	cg g ro A	jcc g	ga g Sly G	aa c lu I	etc cga Leu Ard	a 54
ca Hi	s Gl	a to .n \$e .0	et co er Pr	a to o Se	a aa r Ly	s Gl	g aa u Ly .5	a ct s Le	a to u Se	t to r Se	er va	t ac al Th 20	c ca nr Gl	a to .n Se	cc gat er Asp	102

e de la companya de l

124-127

.

g aa Glu 25	gca Ala	g aa Glu	gca Ala	gcg Ala	tca Ser 30	gca Ala	gcg Ala	ata Ile	tct Ser	gcg Ala 35	gca Ala	gct Ala	gca Ala	ga As	it o	gcg Ala 40	150
	gct Ala	gcc Ala	gga Gly	tta Leu 45	tgg Trp	aca Thr	cag Gln	atc Ile	aag Lys 50	gcg Ala	gaa Glu	gct Ala	cgc	c co	gt (cg <i>l</i> 55	gat Asp	198
gct Ala	gag Glu	gcg Ala	gag Glu 60	cca Pro	gct Ala	tta Leu	gct Ala	agc Ser 65	tat Tyr	cta Leu	tat Tyr	tcg Ser	acq Thi		tt (ctt Leu	246
tct Ser	cat His	tcg Ser 75	Ser	ctt Leu	gaa Glu	cga Arg	tct Ser	atc Ile	tcg Ser	ttt Phe	cat His	cta Leu 85		aaa yAa	ac sn	aag Lys	294
ctt Leu	tgt Cys 90	Ser	tca Ser	acg Thr	ctt Leu	tta Leu 95	tcc Ser	aca Thr	ctt Leu	tta Leu	tac Tyr 100	1101	ct. Le	g t u P	tc he	tta Leu	342
aac Asn 105	Thr	ttt Phe	tco Ser	tcc Ser	gat Asp	Pro	tct Ser	ctt Leu	cgt Arg	aac Asr 115	LATE	aco Thi	gt Va	c g l A	ca la	gat Asp 120	390
cta Leu	. cgc	gct Ala	gct A Ala	cgt Arg 125	y Val	cgt L Arq	gat g Asp	cct Pro	gct Ala 130	а Су-	ato	tce Se	g tt r Ph		er 35	cat His	438
tgt Cys	cto Lev	cto Le	c aat u Ast 14	n Ty	aaa Lys	a ggo s Gly	z tto y Phe	tta Leu 145	HT	ati	cac e Gli	g gc n Al	g ca a Hi 15		gt Arg	gta Val	486
tca Sei	a cad	c aa s Ly 15	s Le	a tgo v Tr	g ac	a ca r Gl:	a tca n Sei 160	C AL	g aa g Ly	g cc s Pr	a tt o Le	a gc u Al 16		a q eu <i>l</i>	gct Ala	cta Leu	534
cac Hi:	c tca s Sea	r Ar	a at g Il	c tc e Se	c ga r As	t gt p Va 17	a tto 1 Pho 5	c gct e Ala	t gt a Va	t ga l As	t at p Il 18		t co .s P:	ca o ro i	gca Ala	gcg Ala	582
aa Ly 18	s Il	c gg e Gl	a aa y Ly	a gg 's Gl	g at y Il 19	е те	t ct u Le	a ga u As	с са р Ні	c gc s Al	.a	c gg r Gl	jag .yV	tt al	gta Val	gtc Val 200	630
gg Gl	a ga y Gl	a ac u Th	a go nr Al	g gt .a Va 20	.1 11	t go .e Gl	gg aa y As	c aa n As	t gt n Va 21	1 00	a at er Il	c ct e Le	eu H		cat His 215	gtg Val	678
ac Th	a ct r Le	a go u Gl	Ly G.	ga ac Ly Th 20	a go ir Gl	gt aa Ly Ly	aa gc /s Al	t tg a Cy 22	S G.	gaga Ly As	at ag sp Ai	ga ca rg H		cg ro 30	aaç Lys	g atc s Ile	726
gg G1	jt ga .y As	sp G.	gt to ly C: 35	gt tt ys Le	g at eu I	tt go le G	ra vi	et go La Gl 10	ja go .y A	cg ao la Tl	nr I		tt g eu G 45	ıga Sly	aat Asr	gtg n Val	774
aa Ly	/s I	t g Le G	gt g ly A	ca go la G	gt g Ly A	la L	aa gt ys Va 55	al G	ga g Ly A	ct g la G	ry o	ct g er V 60	tt q	gtg /al	cto Le	g att u Ile	822
As	ac g sp V	tg c al P	ct t ro C	gt c ys A	rg G	gt a ly T 70	ct go	cg gʻ la Va	tt g al G	TÀ W	at c sn P 75	cg g ro A	icg a	aga Arg	ct Le	t gto u Val 280	

1 15

C. STANDARD

•													(
gga g Gly G	gg aa ly L	aa g ys G	lu L	ag c ys P 85	ca a	cg a	tt c	72 U	at g sp 6	gag g Slu G	aa t ilu C	gt c ys P		ga ga 1y Gi 95	aa lu	918
tcg a Ser M	tg g et A	sp H	at a is T	ct t hr S	ca t er P	tc a he I	те э	cg g er G 05	gaa t Slu T	gg t Trp S	ca g Ser A	- 40	ac a yr I 10	tc a le I	ta le	966
taaag	ttg															974
<210><211><211><212><212>	> 104 > ADN	Ī	opsis	s tha	aliar	ıa ,										
<2203 <2213 <2223	> CDS		(103	3)												
<4002 gaga	> 3 gagga	at c	ccct	cctc	c tco	ctcc1	tcct	atg Met 1	Ald	gcg Ala	tgc Cys	atc Ile 5	gac Asp	acc Thr	tgc Cys	54
cgc Arg	act (Thr (ggt Gly	aaa Lys	ccc Pro	cag (Gln	att Ile 15	tct (Ser	cct Pro	cgc Arg	gat Asp	tct Ser 20	tct Ser	aaa Lys	cac o	cac His	102
gac Asp 25	gat Asp	g aa Glu	tct Ser	ggc Gly	ttt Phe 30	cgt Arg	tac Tyr	atg Met	aac Asn	tac Tyr 35	ttc Phe	cgt Arg	tat Tyr	cct (Pro	gat Asp 40	150
cga Arg	tct Ser	tcc Ser	ttc Phe	aat Asn 45	gga Gly	acc Thr	cag Gln	acc Thr	aaa Lys 50	acc Thr	ctc Leu	cat His	act Thr	cgt Arg 55	cct Pro	198
ttg Leu	ctt Leu	gaa Glu	gat Asp 60	ctc Leu	gat Asp	cgc Arg	gac Asp	gct Ala 65	gaa Glu	gtc Val	gat Asp	gat Asp	gtt Val 70	tgg Trp	gcc Ala	246
aaa Lys	atc Ile	cga Arg 75	gaa Glu	gag Glu	gct Ala	aaa Lys	tct Ser 80	gat Asp	atc Ile	gcc Ala	aaa Lys	gaa Glu 85	cct Pro	att Ile	gtt Val	294
tcc Ser	gct Ala 90	tat Tyr	tat Tyr	cac His	gct Ala	tcg Ser 95	att Ile	gtt Val	tct Ser	cag Gln	cgt Arg 100	tcg Ser	ttg Leu	gaa Glu	gct Ala	342
gcg Ala 105	ttg Leu	gcg Ala	aat Asn	act Thr	tta Leu 110	tct Ser	gtt Val	aaa Lys	ctc Leu	agc Ser 115	ASII	ttg Leu	aat Asn	ctt Leu	cca Pro 120	390
agc Ser	aac Asn	acg Thr	ctt Leu	ttc Phe 125	gat Asp	ttg Leu	ttc Phe	tct Ser	ggt Gly 130	val	ctt Leu	caa Gln	gga Gly	aac Asn 135	cca Pro	438
gat Asp	att Ile	gtt Val	gaa Glu 140	Ser	gtc Val	a a g Lys	cta Leu	gat Asp 145	, пет	tta Leu	a gct a Ala	gtt Val	aag Lys 150	gag Glu	aga Arg	486
gat Asp	cct Pro	gct Ala 155	. Cys	ata Ile	agc Ser	tac Tyr	gtt Val 160	Hls	tgt GCys	t tto s Phe	c ctt e Leu	cac His 165	1116	aaa Lys	ggc	534

ttc Phe	ctc Leu 170	gct Ala	tgt Cys	caa Gln	gcg Ala	cat His 175	cgt Arg	att Ile	gct Ala	cať His	gag Glu 180	ctt Leu	tgg Trp	act Thr	cag Gln	582
gac Asp 185	aga Arg	aaa Lys	atc Ile	cta Leu	gct Ala 190	ttg Leu	ttg Leu	atc Ile	cag Gln	aac Asn 195	aga Arg	gtc Val	tct Ser	gaa Glu	gcc Ala 200	630
ttc Phe	gct Ala	gtt Val	gat Asp	ttc Phe 205	cac His	cct Pro	gga Gly	gct Ala	aaa Lys 210	atc Ile	ggt Gly	acc Thr	ggg Gly	att Ile 215	ttg Leu	678
cta Leu	gac Asp	cat His	gct Ala 220	acg Thr	gct Ala	att Ile	gtg Val	atc Ile 225	ggt Gly	gag Glu	acg Thr	gcg Ala	gtt Val 230	gtg Val	Gly ggg	726
aac Asn	aat Asn	gtt Val 235	Ser	att Ile	ctc Leu	cat His	aac Asn 240	gtt Val	acg Thr	ctt Leu	gga Gly	gga Gly 245	acg Thr	ggg Gly	aaa Lys	774
cag Gln	tgt Cys 250	Gly	gat Asp	agg Arg	cac His	ccg Pro 255	aag Lys	att Ile	ggc Gly	gat Asp	ggg Gly 260	Val	ttg Leu	att Ile	gga Gly	822
gct Ala 265	Gly	act Thr	tgt Cys	att Ile	ttg Leu 270	GLy	aat Asn	atc Ile	acg Thr	att Ile 275	GTA	gaa Glu	gga Gly	gct Ala	aag Lys 280	870
att Ile	ggt Gly	geç Ala	g ggg	tcg Ser 285	Val	gtg Val	ttg Leu	aaa Lys	gac Asp 290	vaı	ccg Pro	g ccg	cgt Arg	acg Thr 295	acg Thr	918
gct Ala	gtt Val	gga Gly	a aat y Asr 300	1 Pro	gcg Ala	agg Arg	ttg Lev	ctt Leu 305	г стй	ggt Gly	aaa Lys	a gat s Asp	aat Asr 310		g aaa b Lys	966
acq Thi	g cat	gad S As _I 31!	p Ly:	g att s Ile	cct Pro	ggt Gly	tto Lev 320	ı Thi	ato Met	gad Asp	caç Gli	g acq n Thi 325	. 2e1	g cat	ata Ile	1014
tco Sei	gaq r Glu 330	ı Tr	g tc p Se:	g gat r Ası	tat Ty	gta Val	LILE	tga e	aaaa	igtc						1048
<2 <2	10> 11> 12> 13>	1213 ADN		sis	thal	iana										
<2	20> 21> 22>		(1	203)												
<2	20> 21> 22>	sig_ (31)	pept	ide 19)												
< 4 ga	00> gaga	4 iggat	. ccc	laccā	aga	aaaa	.aaaa	aa a M	tg t let I	tg d	ccg ç Pro V	jtc a Val I	ica a hr S	igt o Ser A	ge ege	z 54
ca Hi	s Ph	c ac ne Th	ca at nr Me	g to	c ct er Le	eu Ty	it at vr Me .5	g ct et Le	c co	it to	er se	et to er Se 20	et co er Pi	ca ca co Hi	ac atc is Ile	102

1

; j

										-						
aat Asn 25	cat His	cac His	tct Ser	ttc Phe	ctt Leu 30	ctt Leu	cct Pro	tct Ser	ttt Phe	gtt Val 35	Ser	tcc Ser	aaa Lys	ttc Phe	aaa Lys 40	150
cac His	cat His	act Thr	tta Leu	tct Ser 45	cct Pro	cct Pro	cct Pro	tct Ser	cct Pro 50	cct Pro	cct Pro	cct Pro	cct Pro	cct Pro 55	atg Met	198
gct Ala	gcg Ala	tgc Cys	atc Ile 60	gac Asp	acc Thr	tgc Cys	cgc Arg	act Thr 65	ggt Gly	aaa Lys	ccc Pro	cag Gln	att Ile 70	tct Ser	cct Pro	246
cgc Arg	gat Asp	tct Ser 75	tct Ser	aaa Lys	cac His	cac His	gac Asp 80	gat Asp	gaa Glu	tct Ser	ggc Gly	ttt Phe 85	cgt Arg	tac Tyr	atg Met	294
aac Asn	tac Tyr 90	++0	cgt Arg	tat Tyr	cct Pro	gat Asp 95	cga Arg	tct Ser	tcc Ser	ttc Phe	aat Asn 100	gga Gly	acc Thr	cag Gln	acc Thr	342
aaa Lys 105	acc Thr	ctc Leu	cat His	act Thr	cgt Arg 110	cct Pro	ttg Leu	ctt Leu	gaa Glu	gat Asp 115	ctc Leu	gat Asp	cgc Arg	gac Asp	gct Ala 120	390
~~~	gtc Val	gat Asp	gat Asp	gtt Val 125	tgg Trp	gcc Ala	aaa Lys	atc Ile	cga Arg 130	gaa Glu	gag Glu	gct Ala	aaa Lys	tct Ser 135	gat Asp	438
atc Ile	gcc Ala	aaa Lys	gaa Glu 140	cct Pro	att Ile	gtt Val	tcc Ser	gct Ala 145	tat Tyr	tat Tyr	cac His	gct Ala	tcg Ser 150	att Ile	gtt Val	486
tct Ser	cag Gln	agt Arg 155	Ser	ttg Leu	gaa Glu	gct Ala	gcg Ala 160	ttg Leu	gcg Ala	aat Asn	act Thr	tta Leu 165	tct Ser	gtt Val	aaa Lys	534
ctc Leu	agc Ser 170	Asn	ttg Leu	aat Asn	ctt Leu	cca Pro 175	Ser	aac Asn	acg Thr	ctt Leu	ttc Phe 180	Asp	ttg Leu	ttc Phe	tct Ser	582
ggt Gly 185	Val	ctt Leu	caa Gln	ı gga ı Gly	aac Asn 190	Pro	gat Asp	att Ile	gtt Val	gaa Glu 195	ı Ser	gtc Val	aag <b>Lys</b>	cta Leu	gat Asp 200	630
ctt Lev	: tta ı Lev	ı gct ı Ala	gtt Val	aag Lys 205	Glu	aga Arg	ı gat g Asp	cct Pro	gct Ala 210	a Cys	ata Ile	ago Ser	tac Tyr	gtt Val 215	cat His	678
tgt Cys	tto Phe	ctt Leu	cac 1 His	s Phe	aaa Lys	ggo Gly	tto Phe	c ctc Leu 225	ı Ala	tgt a Cys	caa s Glr	n gcg n Ala	cat His 230	Arc	att J Ile	726
gct Ala	cat a His	gaq s Gli 23	ı Leı	t tgg ı Trp	g act o Thr	caq Glr	g gad n Asp 240	o Arc	a aaa g Lys	a ato	c cta e Leu	a gct 1 Ala 245	ь тег	g tto ı Lev	g atc 1 Ile	774
ca Gl:	g aad n Asi 250	n Ar	a gto g Vai	c tct l Sei	gaa Glu	a gcc 1 Ala 25	a Phe	c gct e Ala	gt a Va	t ga l As _l	t tto p Phe 260	e Hra	c cct	t gga o Gly	a gct y Ala	822
aaa Ly: 26:	s Il	c gg e Gl	t ac y Th	c ggg	g att y Ile 270	e Le	g cta u Lei	a gad u Asp	c ca p Hi	t gc s Al 27	a Th	g gct r Ala	a Ile	t gto e Val	g atc l Ile 280	870

TO SECURE OF THE PERSON OF THE

ggt Gly	gag Glu	acg Thr	gcg Ala	gtt Val 285	gtg Val	ggg Gly	aac Asn	aat Asn	gtt Val 290	tcg Ser	att Ile	ctc Leu	cat His	aac Asn 295	gtt Val	918	
acg Thr	ctt Leu	gga Gly	gga Gly 300	acg Thr	Gly ggg	aaa Lys	cag Gln	tgt Cys 305	gga Gly	gat Asp	agg Arg	cac His	ccg Pro 310	aag Lys	att	966	
ggc Gly	gat <b>As</b> p	ggg Gly 315	gtt Val	ttg Leu	att Ile	gga Gly	gct Ala 320	ggg Gly	act Thr	tgt Cys	att Ile	ttg Leu 325	ggg Gly	aat Asn	atc Ile	1014	4
acg Thr	att Ile 330	ggt Gly	gaa Glu	gga Gly	gct Ala	aag Lys 335	att Ile	ggt Gly	gcg Ala	ggg Gly	tcg Ser 340	gtg Val	gtg Val	ttg Leu	aaa Lys	1062	2
gac Asp 345	gtg Val	ccg Pro	ccg Pro	cgt Arg	acg Thr 350	acg Thr	gct Ala	gtt Val	gga Gly	aat Asn 355	ccg Pro	gcg Ala	agg Arg	ttg Leu	ctt Leu 360	•	0
ggt Gly	ggt Gly	aaa Lys	gat Asp	aat Asn 365	ccg Pro	aaa Lys	acg Thr	cat His	gac Asp 370	гĀг	att Ile	cct Pro	ggt Gly	ttg Leu 375	1111	115	8
atg Met	gac Asp	cag Gln	acg Thr 380	Ser	cat His	ata Ile	tcc Ser	gag Glu 385	Trp	tcg Ser	gat Asp	tat Tyr	gta Val 390			120	3
tga	aaaa	gtc				i										121	.3
<21 <21	.0> 5 .1> 1 .2> A	.080 MD	.dops	is t	hali	ana											
	21> 0		. (108	30)													
	21> t		sit_r .(96)		de												
ato Me	00> 5 g gto t Va. 1	~ ~~	t cta p Le	ı Se	t tco r Sei	c tti	ago e Sei	c cto	c ct i Le	u Pno	t gc [.] e Ala	t tto a Pho	c tc e Se	c gt r Va 1	- 50	t 48 r	
ct; Le	c tc u Se	t tt r Ph	t gte e Va 2	1 G1:	a tca n Se:	a aa c Ly	a aga	a gt g Va 2	г са	t ga s As	t tc p Se	t tc r Se	г ье	a tc u Se O	g to r Se	t 96	
cc Pr	t tg o Tr	p Ar	a ga g As 5	t at p Me	g aa t As:	t gg n Gl	c ga y As 4	p GT	g ct u Le	t cc u Pr	t tt o Ph	e Gr	g ag u Se 5	t gg r Gl	t tt y Ph	c 14 ie	4
ga Gl	u Va	t ta l Ty O	c gc r Al	t aa a Ly	g gg s Gl	уTh	t ca r Hi 5	t aa s Ly	g to s Se	a ga r Gl	u Pn	t ga e As	c to p Se	g aa er As	t tt n Le	ig 19 eu	2
Le	t ga u As	t cc p Pr	t cg	t to g Se	t ga r As 7	t cc p Pr 0	t at o Il	t tg e Tr	g ga p As	ib VI	t at a Il 5	a ag e Ar	ga ga :g Gl	na ġa .u Gl	u A.	ct 24 La 30	0

-

Mai cit.

						1										1		,			
aaa Lys	ctt Leu	gag Glu	gca Ala	gag Glu 85	ггъ	a g	ag lu	cct Pro	att Ile	ttg Leu 90		gt : er :	agc Ser	ttc Phe	Lev	r t i T	at 'yr 95	gct Ala	28	38	
ggt Gly	atc Ile	tta Leu	gca Ala	His	ga s As	it t sp C	gt ys	tta Leu	gag Glu 105	caa Glr	ag nA	ct la	tta Leu	ggg Gly	tti Phe 110	-	gtt /al	cta Leu	3:	36	
gcc Ala	aac Asn	cgt Arg	Leu	caa Gl	a aa n As	ac c	ca Pro	acc Thr 120	ttg Leu	tto Le	g g ı A	ca la	aca Thr	caa Gln 125		c t	ttg Leu	gat Asp	3	84	
ata Ile	ttt Phe 130	tat Tyr	ggt Gl	gt Va	t at	et r	atg Met 135	cat His	gac Asp	aaa Ly:	ag sG	ıgt Sly	att Ile 140	0	g ag n Se	t i	tcg Ser	att Ile	4	32	
cgc Arg 145	cat His		cto Le	c ca u Gl	n A	ca 1 la 1 50	ttt Phe	aaa Lys	gat Asp	cg Ar	y r	yat Asp 155	cct Pro	gct Ala	t tg a Cy	t	ctg Leu	tcg Ser 160	4	80	
		tc Se	t gc r Al	t at a Il 16	e L	ta eu	cat His	ctg Leu	aag Lys	gg Gl 17	у.	tat Tyr	cat	gce Ala	g tt a Le	a	caa Gln 175	gca Ala		528	
tat Tyr	agg Arg	ggt g Va	t gc 1 Al 18	a Hi	t a .s I	aa .ys	ctg L <b>e</b> u	tgg Trp	aat Asr 185	ı Gı	ia (	ggg Gly	agg	g aa g Ly		a eu 90	tta Leu	gct Ala		576	
ctt Lev	gca Ala	a tt a Le 19	u Gl	a aq n Se	gc c er <i>F</i>	ga Arg	ata Ile	ago Ser 200	GI	g gt u Va	t al	ttt Phe	ggo Gl	e at y Il 20		ac sp	ata Ile	cat His	5	624	
cca Pro	a gco Al	g go a Al		ga at g I	tt (	ggg Gly	gag Glu 215	GT	a ata / Ilo	a tt e Le	eu	ttg Leu	ga As 22		t g .s G	ga lÿ	act Thr	gga Gly	a Y	672	
gte Va 22	g gt l Va		t go Le Gi	gt g Ly G	Tu '	acc Thr 230	gct Ala	gto Val	g at l Il	a ge e G	gc ly	aac Asr 235		t gt y Va	c t	cg er	ato Ile	tta E Le	a u 0	720	
		t gi	ng a	hr L	ta eu 45	gga Gly	gga Gly	a ac	c gg r Gl	Уг	ag ys 50	gaa Glu	a ac ı Th	t go	gc g Ly A	at sp	cg Are 25	c ca g Hi 5	-	768	
cc Pr	a aa o Ly	ıg a rs I	le G	gt g ly G	aa lu	ggt Gly	gc: Al:	a tt a Le	g ct u Le 26	eu G	ga ly	gc ¹	t to a Cy	ys V		ct hr		a ct e Le	t u	816	•
gg Gl	t aa y As	sn I	ta a le S 75	gc a er ]	ta le	ggt Gly	gc Al	t gg a Gl 28	A Y	a a La M	tg let	gt. Va	a go l Al		ca ( la ( 85	ggt 31 y	tc Se	a ct r Le	t eu	864	
gt Va	ıl L	ca a eu L 90	aa g ys <i>P</i>	ac q	gtt /al	cct	tc Se 29	r Hl	t aq s Se	gt q er V	gtg /al	gt Va	т т.	ct g la G 00	ga a ly i	aat Asr	c cc n Pr	t go o Al	ca La	912	
Ly	aa c ys L	tg a eu I	tc a	igg (	gtc Val	ato Met	GI	a ga .u Gl	ag ca Lu G	aa q ln <i>l</i>	gac Asp	cc Pr 31	.0 5	ct c er I	ta eu	gca Ala	a at a Me	g aa et Ly 3	aa ys 20	960	
Ca H	ac g is A	at o	gct a Ala '	ľhr	aaa Lys 325	GΣι	g tt i Ph	c ti ne Pl	tt c he A	rg .	cat His 330	s vc	al A	ct q la <i>P</i>	gat Asp	gg G1	J	ac a yr L 35	aa ys	100	8

the second

0 ....

桥

での代表の情報を表現の表現のできる。

•					- 4								(			
ggg g	ca c la G	ln S	ct a er A 40	ac g sn G	ga c	cca t	er r	ett t Leu S 345	ca c Ser A	gcā g Ala G	ga g Sly A		ca c hr 6	gag a Slu I	aa .ys	1056
gga c Gly H	lis T	ict a hr A	ac a	igc a Ser T	ica t hr S	er	ga 60									1080
<2102 <2112 <2122 <2132	> 900 > ADI	1	psi	s tha	alian	na						,	•			
<220 <221 <222	> CDS		900)			,										
	> > tr > (1			ptid	e											
	> 11 gct Ala	tgt Cys	ata Ile	aac Asn 5	ggc Gly	gag Glu	aat Asn	cgt Arg	gat Asp 10	ttt Phe	tct Ser	tcc Ser	tcg Ser	tca Ser 15	tct Ser	48
ttg Leu	tct Ser	tct Ser	ctt Leu 20	cca Pro	atg Met	att Ile	gtc Val	tcc Ser 25	cgg Arg	aac Asn	ttt Phe	tct Ser	gcc Ala 30	aga Arg	gac Asp	96
gat Asp	gga Gly	gag Glu 35	acc Thr	ggt Gly	gac Asp	gag Glu	ttt Phe 40	cct Pro	ttc Phe	gag Glu	agg Arg	att Ile 45	ttc Phe	ccg Pro	gtt Val	144
tac Tyr	gct Ala 50	aga Arg	g <b>ga</b> Gly	acc Thr	ctt Leu	aat Asn 55	ccc Pro	gtg Val	gcc Ala	gac Asp	ccg Pro 60	gtt Val	ttg Leu	ctg Leu	gat Asp	192
ttt Phe 65	acc Thr	aat Asn	tct Ser	agt Ser	tat Tyr 70	gac Asp	cca Pro	att Ile	tgg Trp	gat Asp 75	tct Ser	ata Ile	aga Arg	gaa Glu	gaa Glu 80	240
gct Ala	aag Lys	ctt Leu	gag Glu	gca Ala 85	gaa Glu	gag Glu	gag Glu	ccg Pro	gtt Val 90	ttg Leu	agt Ser	agc Ser	ttc Phe	ttg Leu 95	tat Tyr	288
gct Ala	agt Ser	atc Ile	ttg Leu 100	Ser	cat His	gac Asp	tgt Cys	tta Leu 105	GIU	caa Gln	gca Ala	ttg Leu	agt Ser 110	Liie	gtt Val	336
cta Leu	gct Ala	aac Asn 115	cgt Arg	ctc Leu	caa Gln	aac Asn	cct Pro 120	Thr	ttg Leu	r ttg Leu	gca Ala	act Thr 125	cag Gln	rctt Leu	atg Met	384
gat Asp	ata 11e	Phe	tgc Cys	aac Asn	gtt Val	atg Met 135	gta Val	cat His	gac S Asp	aga Arg	ggt Gly 140	TIE	caa Glr	a ago n Ser	tcg Ser	432
att Ile 145	a Arg	ctt Leu	gat Asp	gtt Val	caç Glr 150	n Ala	ttc Phe	aaa Lys	a gad s Asp	aga Arg 155	ASL	cct Pro	gct Ala	tgt a Cys	cta Leu 160	480
tc: Se:	g tat r Tyr	agt Ser	tco Sei	g gct Ala 165	a Ile	t tta e Leu	cat His	cto Lei	g aaq ı Ly: 170	s GTZ	tat y Tyi	ctt Lev	gca 1 Ala	a cto a Lev 175	g cag 1 Gln 5	528

										-						
gcg Ala	tat Tyr	a <b>ga</b> Arg	gta Val 180	gca Ala	cat His	aag Lys	ttg Leu	tgg Trp 185	aag Lys	caa Gln	g <b>ga</b> Gly	aga Arg	aaa Lys 190	cta Leu	tta Leu	576
gca Ala	ttg Leu	gca Ala 195	ctg Leu	caa Gln	agc Ser	cga Arg	gta Val 200	agc Ser	gag Glu	gta Val	aga Arg	act Thr 205	gct Ala	gtg Val	ata Ile	624
ggc Gly	gac Asp 210	cgt Arg	gtc Val	tca Ser	att Ile	ttg Leu 215	cat His	ggt Gly	gtg Val	aca Thr	tta Leu 220	gga Gly	gga Gly	act Thr	ggg Gly	672
aaa Lys 225		acc Thr	ggt Gly	gac Asp	cgc Arg 230	cat His	cca Pro	aat Asn	ata Ile	ggc Gly 235	gac Asp	ggt Gly	gct Ala	ctt Leu	ctt Leu 240	720
	gca Ala	tgt Cys	gtg Val	act Thr 245	ata Ile	ctt Leu	ggt Gly	aac Asn	att Ile 250	aag Lys	ata Ile	ggc Gly	gct Ala	gga Gly 255	gca Ala	768
atg Met	gta Val	gct Ala	gct Ala 260	Gly	tcg Ser	ctt Leu	gtg Val	tta Leu 265	aag Lys	gat Asp	gtt Val	cct Pro	tcg Ser 270	1110	agc Ser	816
atg Met	gtg Val	gct Ala 275	Gly	aat Asn	cca Pro	gca Ala	aaa Lys 280	ьeu	atc Ile	Gly	ttt Phe	gtt Val 285	. ASP	gag Glu	caa Gln	864
gat Asp	cca Pro	tct Ser	ato	g aca Thr	atç Met	gag Glu 295	ı Hıs	ggt Gly	gag Glu	tct Ser	tga 300					900
<21 <21 <21	20> 23> 1	54 ADN Séque Desc:	ript:	ion (	ifici de la ide :	a séc	quen	ce an	rt <b>i</b> f:	iciel	lle:					
<40 ga	00> gaga	7 ggat	cct	cttt	cca .	atca [.]	taaa	cc a	tggc	aaca	t gc	atag	acac	atg	С	54
<2 <2	10> 11> 12> 13>	46 ADN	ence	art	ific	iell	e									
<2 <2	20> 23>	Desc olig	ript Jonuc	ion :létc	de l ide	a sé synt	quen héti	ce a que	rtif	icie	lle:					
<4 gg	00> ctca	8 .ccaç	, act	aata	ıcac	taaa	ttgt	.gt t	tacc	tcga:	ıg aç	agag	ī			46
<2 <2	110> 111> 112> 213>	52 ADN	1ence	e art	cific	ciell	Le	·								
<2	220>															

*

1

# <223> Description de la séquence artificielle: oligonuclétoide synthétique

Oligonacietolae o,nemesique	
<400> 9 gagagaggat cctcttatcg ccgcgttaat atgccaccgg ccggagaact cc	52
<210> 10 <211> 45 <212> ADN <213> Séquence artificielle	
<220> <223> Description de la séquence artificielle: oligonuclétoide synthétique	
<400> 10 gagccttacc agtctaatgt agtatatttc aacctcgaga gagag	45
<210> 11 <211> 53 <212> ADN <213> Séquence artificielle	
<220> <223> Description de la séquence artificielle: oligonuclétoide synthétique	
<400> 11 gagagaggat cocctoctec tectectect atggetgegt geategacae etg	53
<210> 12 <211> 44 <212> ADN <213> Séquence artificielle	
<220> <223> Description de la séquence artificielle: oligonuclétoide synthétique	
<400> 12 gctcaccagc ctaatacatt aaactttttc agctcgagag agag	44
<210> 13 <211> 53 <212> ADN <213> Séquence artificielle	
<220> <223> Description de la séquence artificielle: oligonuclétoide synthétique	
<400> 13 gagagaggat ccggccgaga aaaaaaaaa atgttgccgg tcacaagtcg ccg	53
<210> 14 <211> 49 <212> ADN <213> Séquence artificielle	
<220> <223> Description de la séquence artificielle:	

and the second s

đ

# oligonuclétoide synthétique

<400> 14 gagagaggat ccgacaagtt ggcataattt atggtggatc tatcttcct	49
<210> 15 <211> 43 <212> ADN <213> Séquence artificielle	
<220> <223> Description de la séquence artificielle: oligonuclétoide synthétique	
<400> 15 , cctgtgtgat tgtcgtgtag tactctagaa actcgagaga gag	43
<210> 16 <211> 67 <212> ADN <213> Séquence artificielle	
<220> <223> Description de la séquence artificielle: oligonuclétoide synthétique	
<400> 16 gagagaggat ccgacaagtt ggcataattt atggcttgta taaacggcga gaatcgtgat	60
ttttctt	67
<210> 17 <211> 40 <212> ADN <213> Séquence artificielle	
<220> <223> Description de la séquence artificielle: oligonuclétoide synthétique	
<400> 17	4 (

## RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE

établi sur la base des demières revendications

d'enregistrement national

FA 572814 FR 9816163

de la PROPRIETE INDUSTRIELLE

ou arrière-plan technologique général

O: divulgation non-écrite P: document intercalaire

INSTITUT NATIONAL

déposées avant le commencement de la recherche **DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS** Revendications de la demande Citation du document avec indication, en cas de besoin, Catégorie des parties pertinentes 1-40 "tobacco plants YOUSSEFIAN, S., ET AL. : A transformed with the O-acetyserine (thiol) lyase gene of wheat are resistant to toxic levels of hydrogen suphide gas" THE PLANT JOURNAL, vol. 4, no. 5, 1993; pages 759-769, XP002078206 page 759 * abrégé; figure 1 * SAITO ET AL: "modulation of cysteine 1-40 Α biosynthesis in chloroplasts of transgenic tobacco overexpressing cysteine synthase (0-Acetylserine(thiol) -lyase)" PLANT PHYSIOLOGY, no. 106, 1 janvier 1994 (1994-01-01), page 887 895 XP002078205 ISSN: 0032-0889 * le document en entier * DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL.6) WO 97 15673 A (CONSORTIUM ELEKTROCHEM IND 1-40 Α ;LEINFELDER WALFRED (DE); HEINRICH PETE) 1 mai 1997 (1997-05-01) pages 2,4,13; * figure 1; exemple 2; tableau 1B * WO 98 55601 A (THORPE CATHERINE JANE 1-40 Α ;KINNEY ANTHONY JOHN (US); RAFALSKI J ANTONI) 10 décembre 1998 (1998-12-10) * abrégé; figure 1 * Examinateur 1 Date d'achèvement de la recherche 17 septembre 1999 Holtorf, S T: théorie ou principe à la base de l'invention
E: document de brevet bénéficiant d'une date antérieure
à la date de dépôt et qui n'a été publié qu'à cette date
de dépôt ou qu'à une date postérieure. CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES X : particulièrement pertinent à lui seul
 Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons A : pertinent à l'encontre d'au moins une revendication

& : membre de la même famille, document correspondant

#### INSTITUT NATIONAL

de la

PROPRIETE INDUSTRIELLE

## APPORT DE RECHERCHE **PRELIMINATRE**

établi sur la base des demières revendications

déposées avant le commencement de la recherche

N° d'enregistrement national

FA 572814 FR 9816163

#### **DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS** Revendications de la demande Citation du document avec indication, en cas de besoin, Catécorie des parties pertinentes 1-40 HOWARTH, J.R., ET AL. : "cysteine Α biosynthesis in higher plants; a new member of the Arabidopsis thaliana serine acetyltransferase small gene-family obtained by functional complementation of an Escherichia coli cysteine auxotroph" BIOCHIMICA ET BIOPHYSICA ACTA, vol. 1350, 1997, pages 123-127, XP002115632 * le document en entier * 1-40 ROBERTS, M.A., ET AL. : "cloning and Α characterization of an Arabidopsis thaliana cDNA clone encoding an organellar isoform of serine acetyltransferase" PLANT MOLECULAR BIOLOGY, vol. 30, 1996, pages 1041-1049, XP002115633 * le document en entier * DOMAINES TECHNIQUES 1-40 RUFFET, M-L., ET AL.: "subcellular RECHERCHES (Int.CL.6) Α distribution of serine acetyltransferase from Pisum sativum and characterization of an Arabidopsis thaliana putative cytosolic isoform" EUROPEAN JOURNAL OF BIOCHEMISTRY, vol. 227, 1995, pages 500-509, XP002115634 * le document en entier *

Date d'achèvement de la recherche

17 septembre 1999

1

CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES

X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie

pertinent à l'encontre d'au moins une revendication ou arrière-plan technologique général

O : divulgation non-écrite P : document intercalaire

T : théorie ou principe à la base de l'invention

E: document de brevet bénéficiant d'une date antérieure à la date de dépôt et qui n'a été publié qu'à cette date de dépôt ou qu'à une date postérieure.

D : cité dans la demande

L : cité pour d'autres raisons

& : membre de la même famille, document correspondant

Holtorf, S

# ANNEXE AU RAPPORT ELECHERCHE PRELIMINAIRE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET FRANÇAIS NO.



FA 572814 FR 9816163

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche préliminaire visé ci-dessus.

Lesdits membres sont contenus au fichier informatique de l'Officeeuropéen des brevets à la date du

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets, ni de l'Administration française

17-09-1999

Document brevet ci au rapport de recherc	té che	Date de publication	fa	Membre(s) de la imille de brevet(s)	Date de publication	
WO 9715673	A	01-05-1997	DE CA CN CZ EP HU PL	19539952 A 2235752 A 1200764 A 9801269 A 0858510 A 9900078 A 327187 A	30-04-199 01-05-199 02-12-199 15-07-199 19-08-199 28-04-199 23-11-199	
WO 9855601		10-12-1998	AU	7727098 A	21-12-199	